IN THE UNITED STATES PATENT AND TRADEMARK OFFICE

IN RE APPLICATION OF: Hideki SUGIURA, et al.		GAU:	
SERIAL NO: New Application		EXAMINER:	
FILED:	Herewith		
FOR:	ELECTROPHOTOGRAPHY, DOUBLE-COMP	ERNAL ADDITIVE FOR TONER FOR ELECTROPHOTOGRAPHY, TONER FOR CTROPHOTOGRAPHY, DOUBLE-COMPONENT DEVELOPER FOR CTROPHOTOGRAPHY, IMAGE-FORMING PROCESS USING THE TONER, AND IMAGE-MING APPARATUS USING THE TONER	
	REQUEST FOI	R PRIORITY	
	SIONER FOR PATENTS DRIA, VIRGINIA 22313		
SIR:			
	enefit of the filing date of U.S. Application Serial Nuions of 35 U.S.C. §120.	umber , filed , is claimed pursuant to the	
☐ Full be §119(e	• • • • • • • • • • • • • • • • • • • •	cation(s) is claimed pursuant to the provisions of 35 U.S.C. <u>Date Filed</u>	
• •	cants claim any right to priority from any earlier filed ovisions of 35 U.S.C. §119, as noted below.	d applications to which they may be entitled pursuant to	
In the matt	ter of the above-identified application for patent, not	tice is hereby given that the applicants claim as priority:	
COUNTR Japan	APPLICATION NU 2002-205196	MBER MONTH/DAY/YEAR July 15, 2002	
Certified co	opies of the corresponding Convention Application((s)	
are	submitted herewith		
□ wil	l be submitted prior to payment of the Final Fee		
□ wei	re filed in prior application Serial No. filed		
Red	re submitted to the International Bureau in PCT Apple ceipt of the certified copies by the International Bureau in PCT/IB/30 consuledged as evidenced by the attached PCT/IB/30 consuledged attached by the attached PCT/IB/30 consuledged attached by the attached b	eau in a timely manner under PCT Rule 17.1(a) has been	
\square (A)	Application Serial No.(s) were filed in prior applic	ation Serial No. filed ; and	
□ (B)	Application Serial No.(s)		
	are submitted herewith		
	will be submitted prior to payment of the Final F	ee	
		Respectfully Submitted,	
		OBLON, SPIVAK, McCLELLAND,	
		MAIER & NEUSTADT, P.C.	
	BI 18181 P1111 BV11 1881	1. Imm Mail	
		Norman F. Oblon	
		Registration No. 24,618	
22	850		

Tel. (703) 413-3000 Fax. (703) 413-2220 (OSMMN 05/03) C. Irvin McClelland Registration Number 21,124

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2002年 7月15日

出 願 番 号

Application Number:

特願2002-205196

[ST.10/C]:

[JP2002-205196]

出 願 人 Applicant(s):

株式会社リコー

2003年 3月24日

特 許 庁 長 官 Commissioner, Japan Patent Office



【書類名】

特許願

【整理番号】

0203882

【提出日】

平成14年 7月15日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

G03G 9/08

【発明の名称】

電子写真トナー用外添剤、電子写真用トナー、電子写真

用現像剤、および画像形成方法

【請求項の数】

【発明者】

【住所又は居所】 東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

杉浦 英樹

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

望月

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

梅村 和彦

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

中山 慎也

【発明者】

【住所又は居所】

東京都大田区中馬込1丁目3番6号 株式会社リコー内

【氏名】

朝比奈 安雄

【特許出願人】

【識別番号】

000006747

【氏名又は名称】

株式会社リコ

【代理人】

【識別番号】

100116713

【弁理士】

【氏名又は名称】 酒井 正己

【選任した代理人】

【識別番号】

100094709

【弁理士】

【氏名又は名称】 加々美 紀雄

【選任した代理人】

【識別番号】

100078994

【弁理士】

【氏名又は名称】 小松 秀岳

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

165251

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書

【包括委任状番号】(

0117044

【プルーフの要否】

女

【書類名】明細書

【発明の名称】電子写真トナー用外添剤、電子写真用トナー、電子写真用現像剤 、および画像形成方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】少なくともケイ素元素を含む酸化物微粒子よりなり、該酸化物微粒子の一次粒子径R(数平均)が、 $30nm\sim300nm$ でかつ、Rの粒度分布の標準偏差 σ が、R/4 $\leq \sigma \leq$ Rの分布を持ちかつ、円形度SF1が100~130でかつ円形度SF2が100~125の実質球形であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項2】請求項1において、該酸化物微粒子が、少なくともケイ素元素と金属元素を含むことを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項3】請求項1~2において、該酸化物微粒子が、少なくともケイ素元素とチタン元素を含むことを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項4】請求項1~3において、該酸化物微粒子の元素組成が、表面部分と 内部で均一に分散していることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項5】請求項1~4において、該酸化物微粒子が、少なくとも有機ケイ素 化合物により表面処理する事を特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項 6】請求項 $1\sim5$ において、該酸化物微粒子が表面に R^1_3 S i $O_{1/2}$ 単位(但し、 R^1 は同一又は異種の炭素数 $1\sim8$ の 1 価炭化水素基)を導入した疎水化酸化物微粒子であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項7】請求項1~6において、該酸化物微粒子が、少なくともシリコーンオイルにより表面処理されており、該シリコーンオイルの遊離率が10~95%である事を特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【請求項8】少なくとも結着樹脂と着色剤とからなる体積平均粒径2~7μmの電子写真用トナーにおいて、少なくとも請求項1~7いずれか記載の電子写真トナー用外添剤が該トナーに混合されている事を特徴とする電子写真用トナー。

【請求項9】請求項1~7いずれか記載の電子写真トナー用外添剤と1種以上のこれよりも一次粒子の平均粒径が小さい外添剤が該トナーに混合されている事を特徴とする電子写真用トナー。

【請求項10】請求項8、9いずれかにおいて、該トナーのバインダー樹脂が、 少なくともポリオール樹脂を含むことを特徴とする電子写真用トナー。

【請求項11】請求項8、9いずれかにおいて、該トナーのバインダー樹脂が、 少なくともポリエステル樹脂を含むことを特徴とする電子写真用トナー。

【請求項12】少なくとも請求項8~11いずれか記載のトナーと磁性粒子からなるキャリアを含むことを特徴とする二成分系の現像剤。

【請求項13】請求項8~12記載のトナーまたは現像剤を用いることを特徴と する画像形成方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、電子写真トナー用外添剤、電子写真用トナー、電子写真用現像剤、画像形成方法および画像形成装置に関する。

[0002]

【従来の技術】

電子写真法、静電印刷法による代表的な画像形成工程は、光電導性絶縁層を一様に帯電させ、その絶縁層を露光させた後、露光された部分上の電荷を消散させることによって電気的な潜像を形成し、該潜像に電荷を持った微粉末のトナーを付着させることにより可視化させる現像工程、得られた可視像を転写紙等の転写材に転写させる転写工程、加熱あるいは加圧(通常、熱ローラー使用)により定着させる定着工程からなる。潜像保持面上に形成される静電荷像を現像する為の現像剤として、キャリアとトナーから成る二成分系現像剤および、キャリアを必要としない一成分系現像剤(磁性トナー、非磁性トナー)が知られている。フルカラー画像形成装置としては、感光体上に形成された各色のトナー像を中間転写体に順次転写して一旦保持し、その後一括して用紙上に再度転写する方式がよく知られている。

[0003]

このような電子写真法あるいは静電印刷法に使用されるトナーはバインダー 樹脂及び着色剤を主成分とし、これに必要とあれば帯電制御剤、オフセット防止 剤等の添加物を含有させたものであり、上記各工程において様々な性能が要求さ れる。例えば、現像工程においては、電気的な潜像にトナーを付着させるために、トナーおよびトナー用バインダー樹脂は温度、湿度等の周囲の環境に影響されることなくコピー機、あるいはプリンターに適した帯電量を保持しなくてはならない。また、熱ローラー定着方式による定着工程においては、通常100~230℃程度の温度に加熱された熱ローラーに付着しない非オフセット性、紙への定着性が良好でなくてはならない。さらに、コピー機内での保存中にトナーがブロッキングしない耐ブロッキング性も要求される。

[0004]

また、近年、電子写真の分野では、高画質化が様々な角度から検討されており 、中でも、トナーの小径化および球形化が極めて有効であるとの認識が高まって いる。しかし、トナーの小径化が進むにつれて転写性が低下し、貧弱な画像とな ってしまう傾向が見られる。一方、トナーを球形化することにより転写性が改善 されることが知られている(特開平9-258474号公報)。このような状況 の中、カラー複写機やカラープリンタの分野では、さらに画像形成の高速化が望 まれている。高速化のためには「タンデム方式」が有効である(例えば、特開平 5-341617号)。「タンデム方式」というのは、画像形成ユニットによっ て形成された画像を転写ベルトに搬送される単一の転写紙上に順次重ね合わせて 転写することにより転写紙上にフルカラー画像を得る方式である。タンデム方式 のカラー画像形成装置は、使用可能な転写紙の種類が豊富であり、フルカラー画 像の品質も高く、高速度でフルカラー画像を得ることができる、という優れた特 質を備える。特に、高速度でフルカラー画像を得ることができるという特質は、 他の方式のカラー画像形成装置にはない特有の性質である。一方、球形トナーを 用いて高画質化を図りつつ、高速化も達成しようという試みもなされている。上、 記の方式を採用した装置において高速化を達成しようとすると、用紙が転写部を 通過する所要時間を短縮する必要があるため、従来と同様の転写能力を得ようと すると転写圧を上げる必要がある。しかしながら、転写圧を上げると、転写時に その圧力によってトナーが凝集して良好な転写を行うことができず、形成画像中 に中抜けが発生するという問題が生じている。このような問題を解決するため、 トナーの円形度、粒径、比重、BET比表面積、1kg/cm²圧縮時の付着応

力等を 6 g/cm^2 以下規定して高画質化を図ることなどが知られている (特開 2000-3063、等)。

[0005]

しかし、1 k g/c m²圧縮時の付着応力を用いた場合、その圧縮圧力が弱すぎるため、OHPや厚紙、表面コート紙等より転写圧が増加したときの転写性、文字部中抜け等の画質に問題があった。さらに付着応力が小さい場合、転写チリ等の問題があった。またトナーの1粒子付着力を3.0 d y n e/接点以下に規定して、トナーの排出性を改善させることなども知られている(特開2000-352840)。しかし、圧縮時のトナー付着力を規定したものでなく、排出性は向上するが、転写性や文字部中抜け画像等の画質改善には効果がなかった。

[0006]

また現像性及びその経時安定性を向上させる目的で、圧縮時の凝集度を規定することなども知られている(特許第3002063号)。しかしながら圧縮時の凝集度を規定することでは、文字部中抜け等の画質にまだ問題があり、転写性、転写率を十分向上させることは困難であった。さらに、凝集度とゆるみ見掛け密度の積を7以下と規定し、文字部中抜けを改善する試み(特開2000-267422)も知られているが、トナー圧縮時の物性挙動が反映されておらず、よりトナーにストレスのかかる中間転写システム、強撹拌現像システム等では十分な効果はなかった。また、ゆるみ見掛け密度とかため見掛け密度との比が、ゆるみ見掛け密度/かため見掛け密度=0.5~1.0であり、かつ凝集度が25%以下に規定する試み(特開2000-352840)も知られているが、ここで用いたかため見掛け密度は50回タッピングした時の嵩密度を測定した値で、流動性を反映した物性に近く、トナーに力学的なストレスを与えたときの嵩密度増加要因を反映できず、同様によりトナーにストレスのかかる中間転写システム、強撹拌現像システム等では十分な効果はなかった。

[0007]

一方、トナーの流動特性、帯電特性等を改善する目的でトナー粒子と各種金属 酸化物等の無機粉末等を混合して使用する方法が提案されており、外添剤と呼ば れている。また必要に応じて該無機粉末表面の疎水性、帯電特性等を改質する目 的で特定のシランカップリング剤、チタネートカップリング剤、シリコーンオイル、有機酸等で処理する方法、特定の樹脂を被覆する方法なども提案されている。前記無機粉末としては、例えば、二酸化珪素(シリカ)、二酸化チタン(チタニア)、酸化アルミニウム、酸化亜鉛、酸化マグネシウム、酸化セリウム、酸化鉄、酸化銅、酸化錫等が知られている。

[0008]

特にシリカや酸化チタン微粒子とジメチルジクロロシラン、ヘキサメチルジシラザン、シリコーンオイル等の有機珪素化合物とを反応させシリカ微粒子表面のシラノール基を有機基で置換し疎水化したシリカ微粒子が用いられている。

[0009]

これらのうち十分な疎水性を示し、且つ、トナーに含有された時にその低表面 エネルギーから該トナーが優れた転写性を示す疎水化処理剤としては、シリコー ンオイルが知られている。特公平7-3600や特第02568244号公報に はシリコーンオイルで処理されたシリカの疎水化度が規定されている。また特開 平7-271087や特開平8-29598号公報にはシリコーンオイル添加量 や添加剤中の炭素含有率が規定されている。外添剤の母剤である無機微粒子を疎 水化処理し、高湿度下における現像剤の帯電性の安定性を確保するためには先に 挙げた公報におけるシリコーンオイル含有量や疎水化度で満足できた。しかしシ リコーンオイルの重要な特異性である低表面エネルギーを利用して現像剤と接触 する部材、例えば 接触帯電装置、現像剤担持体(スリーブ)やドクターブレー ド、キャリア、静電潜像担持体(感光体)、中間転写体などへの付着性を下げる ための積極的な試みは行われていなかった。特に、感光体への現像剤の付着力が 強い事による地肌汚れや画像における文字部やライン部、ドット部のエッジ部や 中央部における転写後のぬけ(現像剤の転写されない部分)はシリコーンオイル の添加量や疎水化度を調節するだけでは改良できなかった。さらに凹凸の激しい 転写部材への転写時における凹部へ転写できない事による白抜けも同様に改良で きていなかった。特開平11-212299号公報にはシリコーンオイルを液体 成分として特定量含有させた無機微粒子が開示されている。しかしこのような量 の定義では上述の特性を満足する事はできなかった。

[0010]

また電子写真用トナーには、均一で安定した帯電が要求され、これらが不十 分な場合には、地汚れ、濃度ムラなどの発生により画質低下が生じる。また、作 像装置の小型化に伴って、現像機構が小型化になってきているために、高画像品 質を得るにはトナー帯電立ち上がりは一層重要な項目となってきている。これら を改良するためには、これまでにも様々な提案がなされてきている。このうち電 子写真用トナーの添加剤により帯電性の改善が提案されている例を挙げると、特 開平3-294864号公報にはシリコーンオイルで処理した無機粉体を含む非 磁性一成分現像剤が、特開平4-204665号公報にはトナーに対する添加剤 の被覆率が3~30%の一成分系磁性現像剤が、特開平4-335357号公報 にはBET非表面積が5~100m2/gの微粒子をトナー表面に固定したトナ ーと該トナーに外添されており、前記トナーに固定された微粒子の1. 2倍以上 の比表面積を有する粒子を含有する静電荷現像剤が、特開平7-43930号公 報には疎水性シリカ微粉末と特定の疎水性酸化チタンを含む非磁性一成分トナー を用いた現像剤が、また特開平8-202071号公報には有機ポリマー骨格と ポリシロキサン骨格を含む有機質ー無機質複合粒子からなるトナー用添加剤を含 有してなる現像剤が、それぞれ開示されている。

しかしながら、これらの提案によってでは、未だ十分な帯電の均一性が得られなかったり、トナー帯電量の立ち上がりが不十分である場合があり、更に、トナー帯電量の環境安定性、特に湿度に対する安定性について、必ずしも十分であるとは言えなかった。特に、提案の多くに見られる、一般的な酸化物粒子の表面処理により疎水性を高めた添加剤の使用では、初期的には所望の帯電安定性を示すものの、ランニングなどの経時によって添加剤の組成変化に伴うトナーの劣化が発生してしまうという問題点があった。また、例えば前記特開平8-202071号公報にあるような液相法を用いて合成された複合粒子では、粒子内部に残存する媒液物質の影響により、十分な疎水性が得られなかったり経時により疎水性が変化してしまう場合があった。

[0011]

一方、平均粒径50~120nmの大粒径無機微粒子をトナーに添加すること。

で、色ずれ防止、画像濃度、転写性の長期安定化、汚染抑止が図られているが(特許第3148950号)、他数枚印字後の帯電立ち上がり性や、高温高湿環境あるいは低温低湿環境における非印字部の地肌汚れ等には効果がなかった。さらに、二種以上の元素の固溶体微粒子を酸化して得られる酸化物微粒子よりなり、該固溶体微粒子に含まれる元素間の第一イオン化ポテンシャルの差の最小値が1.20~4.20eVであり、かつ該固溶体微粒子に含まれる元素の第一イオン化ポテンシャルの最大値が9.00eV以下であることを特徴とする電子写真用トナー添加剤も知られているが、無機微粒子の粒径や形状は十分検討されたものではなく、イオン化ポテンシャルを規定しただけではトナーとしての流動性、転写性、現像撹拌性が十分でなかった。

[0012]

一方、バインダー樹脂としてはトナー用として要求される特性、即ち透明性、 絶縁性、耐水性、流動性(粉体として)、機械的強度、光沢、熱可塑性、粉砕性 等の点からポリスチレン、スチレンーアクリル系共重合体、ポリエステル樹脂、 エポキシ樹脂等が一般に使用され、中でもスチレン系樹脂が粉砕性・耐水性及び 流動性に優れている事から、広く使用されている。しかし、スチレン系樹脂含有 トナーで得られたコピーを保存するために、塩化ビニル系樹脂シート製書類ホル ダー中に入れておくと、コピーの画像面がシートと密着状態で放置されるため、 シート、即ち塩化ビニル系樹脂に含まれる可塑剤が定着トナー画像に転移可塑化 してこれをシート側に溶着せしめ、その結果、コピーをシートから離すと、コピ ーからトナー画像が一部または全部剥離し、またシートも汚れてしまうという欠 点があつた。この様な欠点はポリエステル樹脂含有トナーにも見られる。

$\{0013\}$

以上の様な塩化ビニル系樹脂シートへの転移防止策として特開昭60-263 951号や同61-24025ではスチレン系樹脂またはポリエステル樹脂に塩 化ビニル系樹脂用可塑剤で可塑化されないエポキシ樹脂をブレンドする提案がな されている。

[0014]

しかし、この様なブレンド樹脂を特にカラートナー用として用いた場合、異種

の樹脂間の不相溶性によりオフセット性、定着画像のカール、光沢度(カラートナー画像の場合は光沢がないと貧弱な画像として見える)、着色性、透過性、発色性が問題となってくる。これらの問題は従来のエポキシ樹脂や特開昭61-235852号で提案される様なアセチル化変性エポキシ樹脂でも全て解決できるものではない。

[0015]

そこでエポキシ樹脂を単独で用いる事により前記問題点を解決する事が考えられるが、新たな問題点として、エポキシ樹脂のアミンとの反応性が生じてくる。 エポキシ樹脂は、一般にはエポキシ基と硬化剤とを反応させ架橋構造を組む事により、機械的強度や耐薬品性の優れた硬化型樹脂として使用されている。硬化剤はアミン系と有機酸無水物系に大別される。もちろん、電子写真用トナーとして用いられるエポキシ樹脂は熱可塑性樹脂として用いるものであるが、トナーとして樹脂と一緒に混練される染顔料、帯電制御剤の中にはアミン系のものがあり、混練時に架橋反応を起こし、トナーとして使用できない場合がある。またこのエポキシ基の化学的活性は生化学的性、即ち皮膚刺激等の毒性が考えられ、その存在には十分注意を要する。

[0016]

またエポキシ基は親水性を示す事から、高温高湿下での吸水が著しく、帯電低下、地汚れ、クリーニング不良等の原因となる。更にエポキシ樹脂における帯電安定性も一つの問題である。

[0.017]

一般にトナーはバインダー樹脂、着色剤、帯電制御剤等から構成されている。 着色剤としては様々な染顔料が知られており、中には帯電制御性を有するものも あり、着色剤と帯電制御剤との2つの作用を有するものもある。エポキシ樹脂を バインダー樹脂として用い、前記の様な組成でトナー化する事は広く行なわれて いるが、問題点として染顔料、帯電制御剤等の分散性がある。一般にバインダー 樹脂と染顔料、帯電制御剤等の混練は、熱ロールミルで行われ、染顔料、帯電制 御剤等をバインダー樹脂中に均一に分散させる必要がある。しかし十分に分散さ せる事は難しく、着色剤としての染顔料の分散が悪いと発色が悪く着色度も低く なってしまう。また帯電制御剤等の分散が悪いと帯電分布が不均一となり、帯電不良、地汚れ、飛散、ID不足、ぼそつき、クリーニング不良など様々な不良原因となる。また、特開昭61-219051号にはεーカプロラクトンでエステル変性したエポキシ樹脂をバインダー樹脂として使用したトナーが開示されているが、耐塩ビ性、流動性等が改良されるものの、変性量が15~90重量%もあり、軟化点が下がり過ぎ、光沢も出すぎる欠点があった。

[0018]

また、特開昭52-86334号には、脂肪族一級または二級アミンと既製の エポキシ樹脂の末端エポキシ基とを反応させ、正帯電性を有するものが開示され ているが、前で述べた様にエポキシ基とアミンとは架橋反応を起こしてしまい、 トナーとして使用できない場合が考えられる。更にまた特開昭52-15663 2号には、エポキシ樹脂の末端エポキシ基のどちらか一方または両方をアルコール、フェノール、グリニヤール試薬、有機酸ナトリウムアセチライド、アルキルクロライド等で反応させる事が開示されているが、エポキシ基が残っている場合は前述の通りアミンとの反応性、毒性、親水性等の問題を生じる。また上記反応物の中には親水性のもの、また帯電に影響するもの、またトナー化する際の粉砕性に影響するものがあり、必ずしも本発明に全て有効ではない。

[0019]

また、特開平1-267560号にて、エポキシ樹脂の末端エポキシ基の両方を1価の活性水素含有化合物で反応させた後、モノカルボン酸やそれらのエステル誘導体、ラクトン類でエステル化するものが開示されているが、エポキシ樹脂の反応性、毒性、親水性は解決されているが定着においてカールがさほど改善されていない。

[0020]

さらに、一般的にエポキシ樹脂あるいはポリオール樹脂の合成時にキシレン等の溶剤を用いることが多いが(例えば特開平11-189646)、それら溶剤あるいは、ビスフェノールA等の未反応残留モノマー等が、製造後の樹脂中に少なからず存在し、それら樹脂を用いたトナーにおいても残存量は多く、問題であった。

[0021]

一方、トナーの製造方法としては、特開平1-304467に代表されるように、原料を全て一度に混合して混練機などにより加熱、溶融、分散を行い均一な組成物とした後、これを冷却して、粉砕、分級することにより体積平均粒径6~10μm程度のトナーを製造する方法が一般的に採用されている。特にカラー画像の形成に用いられる電子写真用カラートナーは、一般に、バインダー樹脂中に各種の有彩色染料または顔料を分散含有させて構成される。この場合、使用するトナーに要求される性能は、黒色画像を得る場合に比べ厳しいものとなる。即ち、トナーとしては、衝撃や湿度等の外的要因に対する機械的電気的安定性に加え、適正な色彩の発現(着色度)やオーバーヘッドプロジェクター(OHP)に用いたときの光透過性(透明性)が必要となる。着色剤として染料を用いるものとしては、例えば、特開昭57-130043号公報、同57-130044号公報に記載のものがある。

[0022]

しかしながら、着色剤に染料を用いた場合、得られる画像は透明性に優れ、発色性が良くて鮮明なカラー画像の形成が可能であるが、反面、耐光性が劣り、直射光下に放置した場合、変色、退色してしまう問題がある。

[0023]

さらに、画像形成装置としては、像担持体に順次形成した複数の可視の色現像画像を、無端移動する中間転写体上に順次重ね合わせて一次転写し、この中間転体上の一次転写画像(トナー像)を転写材に一括して二次転写する中間転写方式の画像形成装置が知られている。この中間転写方式を用いた画像形成装置は、近年、小型化を図るという点や最終的に顕像が転写される転写材の種類の制約が少ないという点で有利であるため、特にカラー画像形成装置として用いられる傾向にある。このような画像形成装置では、色現像画像を構成するトナー像の一次転写時及び二次転写時における局部的な転写抜けに起因して、最終的な画像媒体である転写紙などの転写材上の画像中に、局部的に全くトナーが転写されない、いわゆる虫喰い状(文字中抜け)の部分を生じることがある。虫喰い状画像は、ベタ画像の場合にはある程度の面積をもって転写抜けとなる。また、ライン画像の

場合にはラインが途切れるように転写抜けを生ずる。

[0024]

このような異常画像は、4色フルカラー画像を形成する場合に発生しやすい。これは、トナー層が厚くなることに加え、一次転写を最大4回繰り返すので、像担持体表面とトナー間、中間転写体表面とトナー間にて接触圧力により非クーロン力である機械的な付着力(ファン・デル・ウァールス力等の静電気力以外の力)が強力に発生することによる。また、画像形成プロセスを繰り返し実行する過程において、中間転写体の表面にトナーがフィルム状に付着するフィルミング現象を起こし、中間転写体の表面とトナーとの間の付着力が増加することによると考えられる。

[0025]

そこで、このような虫喰い状画像の発生を避ける技術として、像担持体および中間転写体の表面に潤滑剤を塗布してトナーとの付着力を低減したり、トナー自体の付着力を外添剤などにより低減するなどの技術が、すでに市場機にて実用化されている。しかしながら、4色フルカラーもしくは、高速転写の際に発生する転写接触圧力が増加したときのトナー間の付着力、引張破断強度等は考慮されておらず、特に厚紙、表面コート紙、OHPフィルム等に転写する際の画質の安定性に問題があった。

[0026]

また、特開平8-211755号公報では、像担持体のトナー付着力と、中間 転写体のトナー付着力の相対的なバランスを調整することにより、転写性向上、 虫喰い状の異常画像発生を防止するようにしたものが開示されている。しかしな がら、この時のトナーの付着力は粉体状態における遠心力法により求めた値で、 転写接触圧力が増加した場合の物性とは異なる結果となり不十分であった。

[0027]

またトナー製造後の保管時、運搬時における高温高湿、低温低湿環境等はトナーにとって過酷な状況にあり、環境保存後においてもトナー同士が凝集せず、帯電特性、流動性、転写性、定着性の劣化のない、あるいは極めて少ない保存性に優れたトナーが要求されているが、これに対する有効な手段はこれまで見つかっ

ていなかった。

[0028]

【発明が解決しようとする課題】

本発明の目的は、

- 1.トナーを高温高温環境で保管後の撹拌帯電下でも外添剤がトナー中に埋没せず、流動化剤、帯電補助剤としての機能を十分発揮しかつ、低温低温環境で保存後でも異常な帯電性上昇を抑制して安定した画質を提供できる、電子写真用外添剤、トナー、現像剤、画像形成方法を提供すること。
- 2.トナー転写圧縮時や現像機内でのストレス後の凝集性、トナー粒子間の付着力が適正に制御された転写性、現像性、定着性に優れた、転写材の材質に左右されにくい、高画質の画像を形成しうる電子写真用外添剤、トナー、現像剤、画像形成方法を提供すること。
- 3.高温高湿、低温低湿環境における帯電安定性に優れた弱帯電、逆帯電トナーの 少なく、地肌汚れ(かぶり)の少ない画像を形成しかつ、トナーの機内中への 飛散が少ない画像形成装置、画像形成方法を提供すること。
- 4. 画像形成システムとして高耐久、低メンテナンス性を兼ね備えた画像形成方法 を提供すること。
- 5.トナー圧縮時の転写性と同時に、非圧縮時の流動性が十分ある補給性、帯電立 ち上がり性の優れた画像形成方法を提供すること。
- 6.トナー、現像剤としての環境帯電安定性に優れ、印刷速度が低速から高速領域 まで遜色なく、継続的画像出力で画像濃度低下のない、定着性および非オフセット性のバランスに優れた画像形成装置、画像形成方法を提供することにある
- 7.トナーの転写状況が良好で、色再現性、色鮮明性、色透明性が優れ、かつ光沢が安定したムラのない画像形成方法を提供することである。
- 8.環境安定性、環境保存性に優れた画像形成方法を提供することである。
- 9. 定着画像面を塩化ビニル系樹脂シートに密着させても、シートへのトナー画像の転移のない、画像形成方法を提供することである。
- 10.定着画像が実質上カールする事のない画像形成方法を提供することである。

[0029]

11.静電荷像担持体上に形成されるトナー像を中間転写体上に一次転写し、該トナー像を転写材に二次転写する方式の画像形成装置または、かつ、タンデム方式による高速出力可能な画像形成装置を用いて、虫喰い状画像、画像チリ、細線再現性不良等の異常画像の発生を防止することができる画像形成方法を提供することにある。

[0030]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは前記課題を達成すべく鋭意検討した結果、少なくともケイ素元素を含む酸化物微粒子よりなり、該酸化物微粒子の一次粒子径Rが、 $30\,\mathrm{n\,m}\sim30\,\mathrm{n\,m}$ の $0\,\mathrm{n\,m}$ でかつ、Rの粒度分布の標準偏差 σ が、 $R/4 \le \sigma \le R$ の分布を持ちかつ、円形度SF1が $100\sim130$ でかつ円形度SF2が $100\sim125$ の実質球形であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤を用いることで、十分な流動性と、トナーを高温高湿環境で保管後でも外添剤がトナー中に埋没せず、流動化剤、帯電補助剤としての機能を十分発揮しかつ、低温低湿環境で保存後でも異常な帯電性上昇を抑制して安定した画質を提供でき、かつトナー転写圧縮時の凝集性、現像器内でのストレス後のトナー粒子間の付着力が適正に制御された転写性、現像性に優れた高画質の画像を形成しうることを見いだした。

[0.031]

そのメカニズムは現在解明中であるが、いくつかの解析データから以下のことが推測された。酸化物微粒子の一次粒子径を $30nm\sim300nm$ とすることで、該酸化微粒子がトナー同士の凝集を防ぐスペーサ効果を十分発揮し、かつトナー高温保存時あるいは、トナー強撹拌劣化時の添加剤の埋没を防ぐ効果を持たせている。さらにRの粒度分布の標準偏差 σ が、R/4 $\leq \sigma \leq$ Rの分布を持たせることで、大粒径と中粒径、小粒径の酸化物微粒子が適度な割合で含まれ、小粒径粒子で流動性を確保させるとともに中粒径、大粒径粒子でスペーサ効果を有効に発揮させている。これは大粒径、中粒径、小粒径の各粒子を混合して用いるよりもより有効に機能する事を見いだした。さらに該酸化微粒子の円形度SF1が130以下でかつ円形度SF2が125以下の実質球形の形状を持たせることで、

トナーの流動性を向上させ、かつトナーと酸化物微粒子の親和性を向上させ酸化物微粒子のトナーからの脱離を防いで、外添剤として本来の機能を発揮させている。

[0032]

また、該酸化物微粒子が、少なくともケイ素元素と金属元素を含むことを特徴とする電子写真トナー用外添剤とすることでトナーの帯電補助剤、適切な範囲の電気抵抗付与剤、流動化剤としての機能を十分発揮しかつ、金属元素(ドープ化合物)によりその帯電レベル、抵抗レベルを調整可能としている。酸化物微粒子では、元の固溶体微粒子の組成およびこれを酸化する度合いを制御することにより、いろいろな誘電特性/抵抗特性を持つ粒子を容易に作成することができ、これらの酸化物微粒子を用いることにより、電子写真用トナーの帯電特性を容易に所望の範囲で制御することができる。

[0033]

また、現像時に発生する静電的な残像を防ぐためには、現像剤担持体の電気抵抗を比較的低抵抗に設定し、現像剤担持体への残留電荷を速やかにリークさせることが好ましいが、このような現像剤担持体では、トナーが保持するべき電荷までもがリークしてしまうことがある。本発明の電子写真用トナーでは、添加剤微粒子が安定して電荷のリークを抑制するため、前記ケイ素元素と金属元素を用いることによって、前述のような不具合を解消することができる。

[0034]

さらに該酸化物微粒子が、少なくともケイ素元素を含むことで前記帯電レベル、抵抗レベルをより適切に調整可能で、トナー化した際の環境帯電安定性も向上させることができた。該酸化物微粒子としては、本発明の構成の構造をとる限り、 SiO_2 とともに一般的な物質を使用することができ、これらの例としては、MgO、CaO、BaO、 Al_2O_3 、 TiO_2 、 SnO_2 等の1種または2種以上の組合せが挙げられる。この中でも特に、少なくともケイ素酸化物とチタン酸化物を含むことによりトナー粒子に対して優れた流動性および帯電特性および強撹拌時等における耐久性を付与することができる。

[0035]

さらに該酸化物微粒子の組成が、表面部分と内部で均一に分散していることで、 、誘電特性/抵抗特性のばらつきが少なく、安定性に優れた電子写真トナー用外 添剤とすることができた。

該酸化物微粒子が、少なくとも有機ケイ素化合物により表面処理する事で、より安定した帯電特性を持たせることが可能となった。本発明の方法により得られる酸化物微粒子は、固溶体微粒子を酸化する条件によっては、不飽和酸化物となることがあるが、この様な場合には経時的に酸化が進行し、添加剤特性が変化することがある。これらの経時変化を防ぐには、該添加剤微粒子に対して、反応性の部分を不活性化すれば良く、有機ケイ素化合物表面処理剤および/または有機チタン化合物表面処理剤による表面処理が特に好ましい。さらにその表面処理が疎水化処理であればよりいっそう好ましい。

[0036]

さらに環境帯電安定性を向上させるために、その表面に R^1_3 SiO $_{1/2}$ 単位を導入した疎水化球状シリカ微粒子であることが好ましい。ここで、 R^1 は同一又は異種の炭素数 $1\sim8$ の1 価炭化水素基であり、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、シクロヘキシル基、フェニル基、ビニル基、アリル基等が挙げられ、特にメチル基が好ましい。

[0037]

さらに該酸化物微粒子が、少なくともシリコーンオイルにより表面処理されて、該シリコーンオイルの遊離率が10~95%である事により、適切量に制御されたシリコーンオイルがトナー表面を覆い、対環境保存性を向上させることが可能となる。ここで10%未満であると、シリコーンオイルとしての特性が十分発揮されない。また95%を越えると、シリコーンオイルが静電荷像担持体上に付着しフィルミング等を引き起こすため好ましくない。またトナーの流動性も低下し好ましくない。

[0038]

さらに、少なくとも結着樹脂と着色剤とからなる体積平均粒径 2 ~ 7 μ mの小粒径の電子写真用トナーにおいて、該酸化物微粒子がトナーに混合される事で、

小粒径のトナーにおける凝集しやすさ、流動性の低下を防ぎ、帯電安定性、対環 境保存性を向上させることができた。

[0039]

該酸化物微粒子と1種以上のこれよりも一次粒子の平均粒径が小さい外添剤が該トナーに混合されることにより。30nm~150nmの大粒径酸化微粒子だけでは十分でない流動性をより向上させることができるとともに、トナーに対する外添剤の被覆率を向上させ、かつ外添剤同士の親和性を高め、外添剤の付着状態を良好にしている。

[0.040]

また該トナーのバインダー樹脂が、少なくともポリオール樹脂を少なくとも含むことで、該酸化物無機微粒子との帯電マッチングに優れた、十分な耐圧縮強度、引張破断強度、環境安定性、安定した定着特性が得られ、さらに該トナーのバインダー樹脂が、少なくとも主鎖にエポキシ樹脂部とポリオキシアルキレン部を有するポリオール樹脂を少なくとも含むことで、環境安定性、安定した定着特性、コピー定着画像面の塩化ビニル系樹脂へのシートに密着時のシートへのトナー画像の転移防止を図ることができ、特にカラートナーに使用した場合カラー再現性、安定した光沢、コピー定着画像のカール防止等に効果をもたらす。

[0041]

また該トナーのバインダー樹脂が少なくともポリエステル樹脂部を含むことで、耐圧縮強度とともに伸縮性と付着性のバランスのとれたトナーとなり、さらに、安定した転写性、現像性、定着特性が得られた。

[0042]

また上記トナーと磁性粒子からなるキャリアを少なくとも含むことを特徴とする2成分現像システムを用いることで、キャリアとの付着力のバランスのとれた、現像剤としてストレス変動の少なく十分な嵩密度を持つ、帯電立ち上がり性、環境帯電安定性の優れた現像特性が得られた。さらに嵩密度センサ等によるトナー濃度制御性の優れた現像システムが得られた。

[0043]

また、静電荷像担持体上の静電荷像を静電荷像現像用現像剤により現像してト

ナー像を形成し、静電荷像担持体表面に転写材を介し転写手段を当接させ該トナー像を該転写材に静電転写する画像形成装置において、用いる現像剤が磁性粒子からなるキャリアと前記記載の電子写真用トナーからなる二成分系の現像剤である事を特徴とする画像形成装置が得られた。

[0044]

かくして本発明によれば、以下(1)~(14)が提供される。

(1) 少なくともケイ素元素を含む酸化物微粒子よりなり、該酸化物微粒子の一次粒子径Rが、 $30nm\sim300nm$ でかつ、Rの粒度分布の標準偏差 σ が、R $/4 \le \sigma \le R$ の分布を持ちかつ、円形度SF1が100~130でかつ円形度SF2が100~125の実質球形であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[0045]

(2)前記(1)において、該酸化物微粒子が、少なくともケイ素元素と金属元素を含むことを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[0046]

(3)前記(1)、(2)いずれかにおいて、該酸化物微粒子が、少なくともケイ素元素とチタン元素を含むことを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[0047]

(4)前記(1)~(3)いずれかにおいて、該酸化物微粒子の元素組成が、表面部分と内部で均一に分散していることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[0048]

(5)前記(1)~(4)いずれかにおいて、該酸化物微粒子が、少なくとも有機ケイ素化合物により表面処理する事を特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[004.9]

(6)前記(1)~(5)いずれかにおいて、該酸化物微粒子が表面に R_1^3 SiO $_{1/2}$ 单位(但し、R1は同一又は異種の炭素数1~8の1価炭化水素基)を導入した疎水化酸化物微粒子であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[0050]

(7) 前記 (1) ~ (6) いずれかにおいて、該酸化物微粒子が、少なくともシ

リコーンオイルにより表面処理し、該シリコーンオイルの遊離率が10~95%である事を特徴とする電子写真トナー用外添剤。

[0051]

(8) 少なくとも結着樹脂と着色剤とからなる体積平均粒径 2 ~ 7μmの電子写真用トナーにおいて、少なくとも前記(1)~(7) いずれか記載の電子写真トナー用外添剤が該トナーに混合されている事を特徴とする電子写真用トナー。

[0052]

(9)前記(1)~(7)いずれか記載の電子写真トナー用外添剤と1種以上のこれよりも一次粒子の平均粒径が小さい外添剤が該トナーに混合されている事を特徴とする電子写真用トナー。

[0053]

(10)前記(8)~(9)いずれかにおいて、該トナーのバインダー樹脂が、 少なくともポリオール樹脂を含むことを特徴とする電子写真用トナー。

[0054]

(11)前記(8)~(9)いずれかにおいて、該トナーのバインダー樹脂が、 少なくともポリエステル樹脂を含むことを特徴とする電子写真用トナー。

[0055]

(12)少なくとも前記(8)~(11)いずれか記載のトナーと磁性粒子からなるキャリアを含むことを特徴とする二成分系の現像剤。

[0.056]

(13)前記(8)~(12)いずれか記載のトナーまたは現像剤を用いることを特徴とする画像形成方法。

[0057]

以下、本発明について詳述する。ここで、本発明に用いられるトナー用外添剤 、トナー、現像剤の製法や材料、および電子写真プロセスに関するシステム全般 に関しては条件を満たせば、公知のものが全て使用可能である。

[0058]

(酸化物微粒子)

本発明の酸化物微粒子は、球状シリカ微粒子で、アルコキシシラン及び/又はそ

の部分加水分解縮合物を火炎中で燃焼分解して製造する事ができ、非結晶微粒子 がより好ましい。

[0059]

前述のアルコキシシランは一般式 $R^2_{\ a}S$ i $(OR^3)_{\ 4-a}$ で示され(ここで、R ²、R³は炭素数1~4の1価炭化水素基、aは0~4の整数)、例えば、テトラ メトキシシラン、テトラエトキシシラン、テトラプロポキシシラン、テトラブト キシシラン、メチルトリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、メチルト リプロポキシシラン、メチルトリブトキシシラン、エチルトリメトキシシラン、 エチルトリエトキシシラン、エチルトリプロポキシシラン、エチルトリブトキシ シラン、プロピルトリメトキシシラン、プロピルトリエトキシシラン、ブチルト リメトキシシラン、ブチルトリエトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、ジ メチルジエトキシシラン、ジメチルジプロポキシシラン、ジメチルジブトキシシ ラン、ジエチルジメトキシシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルジプロ ポキシシラン、ジエチルジブトキシシラン、ジプロピルジメトキシシラン、ジプ ロピルジエトキシシラン、ジブチルジメトキシシラン、ジブチルジエトキシシラ ン、トリメチルメトキシシラン、トリメチルエトキシシラン、トリメチルプロポ キシシラン、トリメチルブトキシシラン、トリエチルメトキシシラン、トリエチ ルエトキシシラン、トリエチルプロポキシシラン、トリエチルブトキシシラン、 トリプロピルメトキシシラン、トリプロピルエトキシシラン、トリブチルメトキ シシラン、トリブチルエトキシシラン等が挙げられ、特にテトラメトキシシラン メチルトリメトキシシランがより好ましい。

[0060]

製造方法は、例えば、アルコキシシラン及び/又はその部分加水分解縮合物を加熱蒸発させて窒素ガスなどの不活性ガスに伴流させるか、又は噴霧させて酸水素火炎などの火炎中に導入し、この火炎中で燃焼分解させれば良い。

[0061]

本発明の該酸化物微粒子は、環境帯電安定性向上のため、その表面に R^1_3Si 0 $_{1/2}$ 单位を導入した疎水化球状シリカ微粒子であることが好ましい。ここで、 R^1 は同一又は異種の炭素数 $1\sim 8$ の 1 価炭化水素基であり、例えば、メチル基

、エチル基、プロピル基、ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、シクロヘキシル基、フェニル基、ビニル基、アリル基等が挙げられ、特にメチル基が好ましい。

[0062]

この R^1_3 SiO $_{1/2}$ 単位の導入は、公知のシリカ微粉末の表面改質方法に従って行えばよい。即ち、一般式 R^1_3 SiNHSi R^1_3 で示されるシラザン化合物を水の存在下において、気相、液相或いは固相で $0\sim4$ 00 $\mathbb C$ で接触させた後、50 ~4 00 $\mathbb C$ で加熱し、過剰のシラザン化合物を除去することにより行うことができる。

[0063]

一般式 R 1 ₃ S i N H S i R 1 ₃で示されるシラザン化合物としては、例えば、ヘキサメチルジシラザン、ヘキサエチルジシラザン、ヘキサプロピルジシラザン、ヘキサブチルジシラザン、ヘキサペンチルジシラザン、ヘキサヘキシルジシラザン、ヘキサシクロヘキシルジシラザン、ヘキサフェニルジシラザン、ジビニルテトラメチルジシラザン等が挙げられ、特に改質後の疎水性とその除去の容易さからヘキサメチルジシラザンが好ましい。

[0064]

本発明の静電荷像現像剤は、トナー粒子に上記球状シリカ微粒子を外添あるいは、内添することによって得られるが、この球状シリカ微粒子の配合量はトナー100重量部に対して0.01重量部より少ないとトナーの流動性が不十分となるし、20重量部より多いとトナーの帯電性、及び定着性に悪影響を及ぼすため、球状シリカ微粒子の含有量はトナー100重量部に対し0.01~20重量部の範囲が好ましく、より好ましくは0.1~5重量部である。この混合方法は任意の方法で行えばよく、例えばVブレンダー、ヘンシェルミキサー、リボンブレンダー、ライカイ機などによって行うことができるが、この球状シリカ微粒子はトナー粒子表面に付着していても、融着されていても、トナー内部に含有していても良い。

[0065]

本発明の酸化物微粒子を形成するための元素としては、ケイ素元素(シリコン

化合物)に必要に応じて以下の金属元素(ドープ化合物)を含む酸化物微粒子がより好ましく、周期律表II~IV族に属し、周期が3以上の元素の化合物、酸化物がさらに好ましく、通常Mg、Ca、Ba、Al、Ti、V、Sr、Zr、Si、Sn、Zn、Ga、Ge、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、Cu等の元素が使用できる。さらに好ましくはTi, Znである。

[0066]

本発明の該酸化物微粒子は、一次粒子径Rが、30nm~300nm、より好ましくは50nm~170nmでかつ、Rの粒度分布の標準偏差 σ が、R/4 $\leq \sigma \leq$ R、より好ましくはR/3 $\leq \sigma \leq$ 2/3×Rの分布を持ちかつ、円形度SF1が100~130(より好ましくは100~125)でかつ円形度SF2が100~125(より好ましくは100~120)の実質球形であることを特徴とする。ここで酸化物微粒子の一次粒子径は、数平均の粒子径である。

[0067]

本発明に使用される無機微粒子の粒子径は、動的光散乱を利用する粒径分布測 定装置、例えば(株)大塚電子製のDLS-700やコールターエレクトロニク ス社製のコールターN4により測定可能である、しかし疎水化処理後の粒子の二 次凝集を解離する事は困難であるため、走査型電子顕微鏡(SEM)もしくは透 過型電子顕微鏡(TEM)により得られる写真より直接粒径を求めることが好ま しい。SEMを用いる場合は、白金蒸着等により、本来の形状を損なう場合があ るため、蒸着する場合でも蒸着膜厚を1nm程度まで薄くしたり、加速電圧を低 下させても十分分解能がある超高分解能FE-SEM(例えば、(株)日立製作 S-5200) 等を用い、低加速電圧(数eV~10keV) により未蒸 着で測定するのがより好ましい。SEMやTEMを用いる場合、少なくとも10 0個以上の酸化微粒子を観察しLuzex等の画像処理装置、画像処理ソフトウ エア等により統計的に粒径分布と、円形度SF1,SF2を算出する。特にニレ コ社製画像解析装置(Luzex,AP)に導入し解析を行い、下式より算出し 得られた値をSF-1、SF-2と定義した。SF-1、SF-2の値はLuz exにより求めた値が好ましいが、同様の解析結果が得られるのであれば特に上 記FE-SEM装置、画像解析装置に限定されない。

[0068]

 $SF-1 = (L^2/A) \times (\pi/4) \times 100$ $SF-2 = (P^2/A) \times (1/4\pi) \times 100$ $ZZ\overline{C}$

トナーの絶対最大長をL

トナーの投影面積をA

トナーの最大周長をP

とする。真球であればいずれも100となり、100より値が大きくなるにつれて球形から不定形になる。また特にSF-1はトナー全体の形状(楕円や球等)を表し、SF-2は表面の凹凸程度を示す形状係数となる。

[0069]

また該酸化物微粒子の組成が、表面部分と内部で均一に分散していることがより好ましいが、この均一に分散しているか否かは、走査機能および元素分析マッピング機能の付いた透過型透過電子顕微鏡(例えば(株)日立製作所製 HD-2000)を用いてその酸化物微粒子の表面(1/4粒子径表面)部と内部の元素分析マッピングを行い、量比が表面/内部で、0.6~1.4であれば均一に分散していると判断できる。

例えば、 SiO_2 にTi元素が混合されている場合、検出されたSi原子のカウント数をA個、Ti元素のカウント数をB個、O元素のカウント数をC個とした場合、まず粒子内部で測定したA/C、B/C値を算出する(これがOを基準とした相対的なSi、Tiの量に対応する)一方、表面近傍で同様にA'/C',B'/C' 他を測定する。その後A'/C'をA/Cで割った値(またはB'/C'をB/C で割った値)が量比の値となる。

また、更に元素粒の大きさが粒子内で均一であることが好ましい。ここで大きさが均一とは、元素の塊の直径が最大の塊と最小の塊の比が10:1未満である場合と定義する。これは画像ソフトなどで容易に算出可能で、200元素塊程度を解析するのが好ましい。

[0070]

酸化物微粒子の表面処理剤としては例えばジアルキルジハロゲン化シラン、ト

リアルキルハロゲン化シラン、アルキルトリハロゲン化シラン、ヘキサアルキルジシラザンなどのシランカップリング剤、シリル化剤、フッ化アルキル基を有するシランカップリング剤、有機チタネート系カップリング剤、アルミニウム系のカップリング剤、シリコーンオイル、シリコーンワニスなどが挙げられる。より好ましくは有機ケイ素化合物表面処理剤、疎水化処理剤である。

[0071]

(外添剤)

外添剤としては酸化物微粒子の他に、無機微粒子や疎水化処理無機微粒子を併用することができるが、疎水化処理された一次粒子の平均粒径が1~100nm、より好ましくは5nm~70nmの無機微粒子を少なくとも1種類以上含むことがより望ましい。さらに疎水化処理された一次粒子の平均粒径が20nm以下の無機微粒子を少なくとも1種類以上含みかつ、30nm以上の無機微粒子を少なくとも1種類以上含むことがより望ましい。また、BET法による比表面積は、20~500m²/gであることが好ましい。

[0072]

それらは、条件を満たせば公知のものすべて使用可能である。例えば、シリカ 微粒子、疎水性シリカ、脂肪酸金属塩(ステアリン酸亜鉛、ステアリン酸アルミニウムなど)、金属酸化物(チタニア、アルミナ、酸化錫、酸化アンチモンなど)、フルオロポリマー等を含有してもよい。

[0073]

特に好適な添加剤としては、疎水化されたシリカ、チタニア、酸化チタン、アルミナ微粒子があげられる。シリカ微粒子としては、HDK H 2000、HDK H 2000/4、HDK H 2050EP、HVK21、HDK H 1303(以上へキスト)やR972、R974、RX200、RY200、R202、R805、R812(以上日本アエロジル)がある。また、チタニア微粒子としては、P-25(日本アエロジル)やSTT-30、STT-65C-S(以上チタン工業)、TAF-140(富士チタン工業)、MT-150W、MT-500B、MT-600B、MT-150A(以上テイカ)などがある。特に疎水化処理された酸化チタン微粒子としては、T-805(日本アエロジ

ル)やSTT-30A、STT-65S-S(以上チタン工業)、TAF-50OT、TAF-1500T(以上富士チタン工業)、MT-100S、MT-1OOT(以上テイカ)、IT-S(石原産業)などがある。

[0.074]

疎水化処理された酸化物微粒子、シリカ微粒子及びチタニア微粒子、アルミナ 微粒子を得るためには、親水性の微粒子をメチルトリメトキシシランやメチルト リエトキシシラン、オクチルトリメトキシシランなどのシランカップリング剤で 処理して得ることができる。またシリコーンオイルを必要ならば熱を加えて無機 微粒子に処理した、シリコーンオイル処理酸化物微粒子、無機微粒子も好適であ る。

[0075]

シリコーンオイルとしては、例えばジメチルシリコーンオイル、メチルフェニ ルシリコーンオイル、クロルフェニルシリコーンオイル、メチルハイドロジェン シリコーンオイル、アルキル変性シリコーンオイル、フッ素変性シリコーンオイ ル、ポリエーテル変性シリコーンオイル、アルコール変性シリコーンオイル、ア ミノ変性シリコーンオイル、エポキシ変性シリコーンオイル、エポキシ・ポリエ ーテル変性シリコーンオイル、フェノール変性シリコーンオイル、カルボキシル 変性シリコーンオイル、メルカプト変性シリコーンオイル、アクリル、メタクリ ル変性シリコーンオイル、αメチルスチレン変性シリコーンオイル等が使用でき る。無機微粒子としては、例えばシリカ、アルミナ、酸化チタン、チタン酸バリ ウム、チタン酸マグネシウム、チタン酸カルシウム、チタン酸ストロンチウム、 酸化鉄、酸化銅、酸化亜鉛、酸化スズ、ケイ砂、クレー、雲母、ケイ灰石、ケイ ソウ土、酸化クロム、酸化セリウム、ペンガラ、三酸化アンチモン、酸化マグネ シウム、酸化ジルコニウム、硫酸パリウム、炭酸バリウム、炭酸カルシウム、炭 化ケイ素、窒化ケイ素などを挙げることができる。その中でも特にシリカと二酸 化チタンが好ましい。添加量はトナーに対し0.1から5重量%、好ましくは0 . 3から3重量%を用いる事ができる。無機微粒子の一次粒子の平均粒径は、1 00 n m以下、好ましくは3 n m以上70 n m以下である。この範囲より小さい と、無機微粒子がトナー中に埋没し、その機能が有効に発揮されにくい。またこ の範囲より大きいと、感光体表面を不均一に傷つけ好ましくない。

[0076]

本発明で用いるシリコーンオイル遊離率の測定は、以下の定量方法によって測 定することができるが、この方法に限定されず、より最適な方法があればそれを 使用できる。

1. 遊離シリコーンオイルの抽出

試料をクロロホルムに浸漬、攪拌、放置する。遠心分離により上澄み液を除去した後の固形分に、新たにクロロホルムを加え、攪拌、放置する。この操作を繰り返し、遊離シリコーンオイルを取り除く。

2. 炭素量の定量

炭素量の定量は、CHN元素分析装置(例えばCHNコーダー MT-5型(ヤナコ製))により測定した。

3. シリコーンオイル遊離率の測定

シリコーンオイル遊離率は、下記の式により求めた。

[0077]

シリコーンオイル遊離率= $(C_0-C_1)/C_0 \times 100$ (%)

C₀:抽出操作前の試料中炭素量

C₁:抽出操作後の試料中炭素量

(表面処理剤)

酸化物微粒子を含む外添剤の表面処理剤としては例えばジアルキルジハロゲン化シラン、トリアルキルハロゲン化シラン、アルキルトリハロゲン化シラン、ヘキサアルキルジシラザンなどのシランカップリング剤、シリル化剤、フッ化アルキル基を有するシランカップリング剤、有機チタネート系カップリング剤、アルミニウム系のカップリング剤、シリコーンオイル、シリコーンワニスなどが挙げられる。より好ましくは有機ケイ素化合物表面処理剤、疎水化処理剤である。

[0078]

(軟化点、流出開始温度)

本発明のトナーの軟化点は、軟化点測定装置(メトラー社製、FP90)を使

用して、1℃/minの昇温速度で軟化温度、流出開始温度を測定した。

[0079]

(ガラス転移温度(Tg))

本発明のトナーのTgは、下記の示差走査型熱量計を用いて、下記条件で測定した。

[0080]

·示差走查熱量計:SEIKO1DSC100

SEIKO1SSC5040 (

Disk Station)

・測定条件:

温度範囲:

25~150℃

昇温速度:

10℃/min

サンプリング時間: 0.5sec

サンプル量:

10 mg

(分子量)

GPC(ゲルパーミエーションクロマトグラフィー)による数平均分子量(Mn)、重量平均分子量(Mw)およびピーク分子量Mpの測定は、以下のように行った。試料80mgをTHF10mlに溶解して試料液を調製し、5μmのフィルターで濾過して、この試料液100μlをカラムに注入し、下記の条件で保持時間の測定を行う。また、平均分子量既知のポリスチレンを標準物質として用いて、保持時間を測定して、あらかじめ作成しておいた検量線から試料の数平均分子量をポリスチレン換算で求めた。

[0081].

・カラム : ガードカラム+GLR400M+GLR400M+

GLR400(全て日立製作所(株)製)

・カラム温度

: 4 0 ℃

·移動相(流量):THF(1ml/min)

・ピーク検出法

: UV (254nm)

[0082]

(針入度、耐熱保存性)

トナーを10gずつ計量し、20ccのガラス容器に入れ、50℃にセットした恒温槽に5時間放置した後、針入度計で針入度を測定した。

[0083]

(ワックスの分散平均粒径)

本発明に関わるワックスの分散平均粒径は、トナーの超薄切片をTEM(透過型電子顕微鏡)で観察することにより解析できる。必要によりTEM像をコンピュータに取り込み画像処理ソフトウエアにより分散平均粒子径を求める。TEM以外の手段として光学顕微鏡、CCDカメラ像、レーザ顕微鏡等が利用でき、平均粒子径が測定できる手段であれば特に制約されない。

[0084]

(バインダー樹脂)

本発明のトナーのバインダー樹脂としては、ポリスチレン、ポリρークロロス チレン、ポリビニルトルエンなどのスチレンおよびその置換体の重合体;スチレ ンーpークロロスチレン共重合体、スチレンープロピレン共重合体、スチレンー ビニルトルエン共重合体、スチレンービニルナフタリン共重合体、スチレンーア クリル酸メチル共重合体、スチレンーアクリル酸エチル共重合体、スチレンーア クリル酸ブチル共重合体、スチレンーアクリル酸オクチル共重合体、スチレンー メタクリル酸メチル共重合体、スチレンーメタクリル酸エチル共重合体、スチレ ンーメタクリル酸ブチル共重合体、スチレンーαークロルメタクリル酸メチル共 重合体、スチレンーアクリロニトリル共重合体、スチレンービニルメチルケトン 共重合体、スチレンーブタジエン共重合体、スチレンーイソプレン共重合体、ス チレンーアクリロニトリルーインデン共重合体、スチレンーマレイン酸共重合体 、スチレン-マレイン酸エステル共重合体などのスチレン系共重合体;ポリメチ ルメタクリレート、ポリブチルメタクリレート、ポリ塩化ビニル、ポリ酢酸ビニ ル、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエステル、エポキシ樹脂、ポリオール 樹脂、ポリウレタン、ポリアミド、ポリビニルブチラール、ポリアクリル酸樹脂 、ロジン、変性ロジン、テルペン樹脂、脂肪族叉は脂環族炭化水素樹脂、芳香族 系石油樹脂、塩素化パラフィン、パラフィンワックスなどが挙げられ、単独ある

いは混合して使用できる。特に、ポリエステル樹脂、ポリオール樹脂がより好ま しい。

[0085]

より好ましくは、ポリオール樹脂あるいは少なくとも主鎖にエポキシ樹脂部とポリオキシアルキレン部を有するポリオール樹脂を少なくとも含むことで、十分な耐圧縮強度、引張破断強度、環境安定性、安定した定着特性、コピー定着画像面の塩化ビニル系樹脂へのシートに密着時のシートへのトナー画像の転移防止を図ることができ、特にカラートナーに使用した場合カラー再現性、安定した光沢、コピー定着画像のカール防止等に効果をもたらしより好ましい。さらに少なくともポリオール樹脂部とポリエステル樹脂部を含むことで、耐圧縮強度とともに伸縮性と付着性のバランスのとれたトナーとなり、さらに安定した転写性、現像性、定着特性が得られたより好ましい。

[0086]

本発明に用いられるエポキシ樹脂は好ましくはビスフェノールAやビスフェノールF等のビスフェノールとエピクロロヒドリンを結合して得られたものである。エポキシ樹脂は安定した定着特性や光沢を得るために、数平均分子量の相違する少なくとも2種以上のビスフェノールA型エポキシ樹脂で、低分子量成分の数平均分子量が360~2000であり、高分子量成分の数平均分子量が3000~1000であることを好ましい。更に低分子量成分が20~50wt%、高分子量成分が5~40wt%であることが好ましい。低分子量成分が多すぎたり分子量360よりさらに低分子の場合は、光沢が出すぎたり、さらには保存性の悪化の可能性がある。また、高分子量成分が多すぎたり分子量10000よりさらに高分子の場合は、光沢が不足したり、さらには定着性の悪化の可能性がある

[008.7]

本発明で用いられる化合物として、2価フェノールのアルキレンオキサイド付加物としては以下のものが例示される。エチレンオキサイド、プロピレンオキサイド、ブチレンオキサイド及びこれらの混合物とビスフェノールAやビスフェノールF等のビスフェノールとの反応生成物が挙げられる。得られた付加物をエピ

クロロヒドリンやβーメチルエピクロロヒドリンでグリシジル化して用いてもよい。特に下記一般式(1)で表わされるビスフェノールAのアルキレンオキサイド付加物のジグリシジルエーテルが好ましい。

[0088]

【化1】

$$CH_{\bullet}-CH-H_{\bullet}C-(OR)_{\bullet}O-(OR)_{\bullet}O-(OR)_{\bullet}CH_{\bullet}-CH-CH_{\bullet}CH_{\bullet}$$

である。また、n, mは繰り返し単位の数であり、各々1以上であって $n+m=2\sim8$ である。)

[0089]

また、2価フェノールのアルキレンオキサイド付加物もしくはそのグリシジルエーテルが、ポリオール樹脂に対して10~40wt%含まれていることが好ましい。ここで量が少ないとカールが増すなどの不具合が生じ、また n + mが7以上であったり量が多すぎると光沢が出すぎたり、さらには保存性の悪化の可能性がある。本発明で用いられるエポキシ基と反応する活性水素を分子中に一個有する化合物としては、1価フェノール類、2級アミン類、カルボン酸類がある。1価フェノール類としては以下のものが例示される。フェノール、クレゾール、イソプロピルフェノール、アミノフェノール、ノニルフェノール、ドデシルフェノール、キシレノール、pークミルフェノール等が挙げられる。2級アミン類としては、ジエチルアミン、ジプロピルアミン、ジブチルアミン、Nーメチル(エチル)ピペラジン、ピペリジンなどが挙げられる。また、カルボン酸類としては、プロピオン酸、カプロン酸などが挙げられる。

[0090]

本発明の主鎖にエポキシ樹脂部とアルキレンオキサイド部を有するポリオール 樹脂を得るためには、種々の原材料組合せが可能ではある。例えば、両末端グリ シジル基のエポキシ樹脂と両末端グリシジル基の2価フェノールのアルキレンオ キサイド付加物をジハライドやジイソシアネート、ジアミン、ジチオール、多価フェノール、ジカルボン酸と反応させることにより得ることができる。このうち、2価のフェノールを反応させるのが反応安定性の点で最も好ましい。また、ゲル化しない範囲で多価フェノール類や多価カルボン酸類を2価フェノールと併用するのも好ましい。ここで、多価フェノール類、多価カルボン酸類の量は全量に対し15%以下、好ましくは10%以下である。

[0091]

本発明で用いられるエポキシ基と反応する活性水素を分子中に2個以上有する化合物としては、2価フェノール類、多価フェノール類、多価カルボン酸類が挙げられる。2価フェノールとしてはビスフェノールAやビスフェノールF等のビスフェノールが挙げられる。また、多価フェノール類としてはオルソクレゾールノボラック類、フェノールノボラック類、トリス(4ーヒドロキシフェニル)メタン、1ー〔αーメチルーαー(4ーヒドロキシフェニル)エチル〕ベンゼンが例示される。多価カルボン酸類としては、マロン酸、コハク酸、グルタル酸、アジピン酸、マレイン酸、フマル酸、フタル酸、テレフタル酸、トリメリット酸、無水トリメリット酸が例示される。

[0092]

また本発明に用いる樹脂中の主鎖にエポキシ樹脂部とポリオキシアルキレン部 およびポリエステル部を有するポリオール樹脂とすることで、特に該ポリエステ ル成分により樹脂の粘弾性、硬性が変化し、よりソフトな樹脂物性となり画像の カール発生を押さえることができより好ましい。

[0093]

また該バインダー樹脂のエポキシ当量を、10000以上、好ましくは30000以上、より好ましくは5000以上に制御することで、樹脂の熱特性を制御できるとともに、反応残留物である低分子のエピクロロヒドリン等の量を低減することができ、安全性、樹脂特性ともに優れたトナーとすることができる。

[0094]

ここで、ポリエステル樹脂としては、各種のタイプのものが使用できるが、特 に、

- ①2価のカルボン酸ならびにその低級アルキルエステル及び酸無水物のいずれかから選ばれる少なくとも一種、
- ②下記一般式(2)で示されるジオール成分

[009-5]

【化2】

$$H \leftarrow OR^{1} \rightarrow_{\overline{X}} O \leftarrow \bigcirc_{\overline{Y}} C \leftarrow \bigcirc_{\overline{$$

(式中、 R^1 及び R^2 は、同一でも異なっていてもよく、炭素数 $2\sim 4$ のアルキレン基であり、また x、y は繰り返し単位の数であり、各々 1 以上であって、 $x+y=2\sim 1$ 6 である。)

(式中、 R^1 及び R^2 は、同一でも異なっていてもよく、炭素数 $2\sim 4$ のアルキレン基であり、またx、yは繰り返し単位の数であり、各々 1 以上であって、 $x+y=2\sim 1$ 6 である。)

[0096]

③3価以上の多価カルボン酸ならびにその低級アルキルエステル及び酸無水物、及び、3価以上の多価アルコールのいずれかから選ばれる少なくとも一種上記①②③とを反応させてなるポリエステル樹脂であることが好ましい。

[0097]

ここで、①の2価カルボン酸ならびにその低級アルキルエステル及び酸無水物の一例としては、テレフタル酸、イソフタル酸、セバシン酸、イソデシルコハク酸、マレイン酸、フマル酸及びこれらのモノメチル、モノエチル、ジメチル及びジエチルエステル、及び無水フタル酸、無水マレイン酸等があり、特にテレフタル酸、イソフタル酸及びこれらのジメチルエステルが耐ブロッキング性及びコストの点で好ましい。これらの2価カルボン酸ならびにその低級アルキルエステル及び酸無水物はトナーの定着性や耐ブロッキング性に大きく影響する。すなわち

、縮合度にもよるが、芳香族系のテレフタル酸、イソフタル酸等を多く用いると耐ブロッキング性は向上するが、定着性が低下する。逆に、セバシン酸、イソデシルコハク酸、マレイン酸、フマル酸等を多く用いると定着性は向上するが、耐ブロッキング性が低下する。従って、他のモノマー組成や比率、縮合度に合わせてこれらの2価カルボン酸類が適宜選定され、単独又は組合わせて使用される。

[0098]

②の前記一般式(I)で示されるジオール成分の一例としては、ポリオキシプロピレンー(n)ーポリオキシエチレンー(n')-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、ポリオキシプロピレン-(n)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、ポリオキシエチレン-(n)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン等が挙げられるが、特に、2. $1 \le n \le 2$. 5であるポリオキシプロピレン-(n)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン及び2. $0 \le n \le 2$. 5であるポリオキシエチレン-(n)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン及び2. $0 \le n \le 2$. 5であるポリオキシエチレン-(n)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパンが好ましい。このようなジオール成分は、ガラス転移温度を向上させ、反応を制御し易くするという利点がある。

[0099]

なお、ジオール成分として、エチレングリコール、ジエチレングリコール、1 , 2-ブタンジオール、1、3-ブタンジオール、1, 4-ブタンジオール、ネ オペンチルグリコール、プロピレングリコール等の脂肪族ジオールを使用するこ とも可能である。

[0100]

よびジエチルエステル等が挙げられる。

[0101]

また、③の3価以上の多価アルコールの一例としては、ソルビトール、1,2,3,6ーへキサンテトロール、1,4ーソルビタン、ペンタエリスリトール、ジペンタエリスリトール、トリペンタエリスリトール、ショ糖、1,2,4ーブタントリオール、1,2,5ーペンタトリオール、グリセロール、ジグリセロール、2ーメチルプロパントリオール、2ーメチルー1,2,4ーブタントリオール、トリメチロールエタン、トリメチロールプロパン、1,3,5ートリヒドロキシメチルベンゼン等が挙げられる。

[0102]

ここで、3価以上の多価単量体の配合割合は、単量体組成物全体の1~30モル%程度が適当である。1モル%以下の時には、トナーの耐オフセット性が低下し、また、耐久性も悪化しやすい。一方、30モル%以上の時には、トナーの定着性が悪化しやすい。

[0103]

これらの3価以上の多価単量体のうち、特にベンゼントリカルボン酸、これらの酸の無水物又はエステル等のベンゼントリカルボン酸類が好ましい。すなわち、ベンゼントリカルボン酸類を用いることにより、定着性と耐オフセット性の両立を図ることができる。

[0104]

また、これらのポリエステル樹脂やポリオール樹脂は、高い架橋密度を持たせると、透明性や光沢度が得られにくくなるため、好ましくは、非架橋もしくは弱い架橋(THF不溶分が5%以下)であることが好ましい。

また、これらの結着樹脂の製造法は、特に限定されるものではなく、塊状重合、溶液重合、乳化重合、懸濁重合等のいずれも用いることが出来る。

[0.1,0.5]

(着色剤)

本発明のトナーの着色剤としては公知の染料及び顔料が全て使用でき、例えばカーボンブラック、ニグロシン染料、鉄黒、ナフトールイエローS、ハンザイ

エロー (10G、5G、G)、カドミュウムイエロー、黄色酸化鉄、黄土、黄鉛 、チタン黄、オイルイエロー、ハンザイエロー、(GR、A、RN、R)、ピグ メントイエローL、ベンジジンイエロー(G、GR)、パーマネントイエロー(NCG)、バルカンファストイエロー(5G、R)、タートラジンレーキ、キノ リンイエローレーキ、アンスラゲンイエローBGL、イソインドリノンイエロー 、ベンガラ、鉛丹、鉛朱、カドミュウムレッド、カドミュウムマーキュリレッド 、アンチモン朱、パーマネントレッド4R、パラレッド、ファイヤーレッド、パ ラクロルオルトニトロアニリンレッド、リソールファストスカーレットG、ブリ リアントファストスカーレット、ブリリアントカーンミンBS、パーマネントレ ッド (F2R、F4R、FRL、FRLL、F4RH)、ファストスカレートV D、ベルカンファストルビンB、ブリリアントスカーレットG、リソールルビン GX、パーマネントレッドF5R、ブリリアントカーミン6B、ピグメントスカ ーレット3B、ボルドー5B、トルイジンマルーン、パーマネントボルドーF2 K、ヘリオボルドーBL、ボルドー10B、ボンマルーンライト、ボンマルーン メジアム、エオシンレーキ、ローダミンレーキB、ローダミンレーキY、アリザ リンレーキ、チオインジゴレットB、チオインジゴマルーン、オイルレッド、キ ナクリドンレッド、ピラゾロンレッド、クロームバーミリオン、ベンジジンオレ、 ンジ、ペリノンオレンジ、オイルオレンジ、コバルトブルー、セルリアンブルー 、アルカリブルーレーキ、ピーコックブルーレーキ、ビクトリアブルーレーキ、 無金属フタロシアニンブルー、フタロシアニンブルー、ファストスカイブルー、 インダンスレンブルー(RS、BC)、インジゴ、群青、紺青、アントラキノン ブルー、ファストバイオレットB、メチルバイオレットレーキ、コバルト紫、マ ンガン紫、ジオキサジンバイオレット、アントラキノンバイオレット、クロムグ リーン、ジンクグリーン、酸化クロム、ピリジアンエメラルドグリーン、ピグメ ントグリーンB、ナフトールグリーンB、グリーンゴールド、アシッドグリーン レーキ、マラカイトグリーンレーキ、フタロシアニングリーン、アントラキノン グリーン、酸化チタン、亜鉛華、リトポン及びそれらの混合物等である。使用量 は一般にバインダー樹脂100重量部に対し0.1~50重量部である。

[0106]

(マスターバッチ顔料)

本発明では、樹脂と顔料との親和性を向上させる目的で、あらかじめ樹脂と顔料を1:1程度で混合、混練りしたマスターバッチ顔料を用いることもできる。より好ましくは低極性溶媒可溶成分量の樹脂と顔料を有機溶剤を用いずに加熱混練して製造することで、環境帯電安定性の優れたマスターバッチ顔料とすることができる。さらに、乾燥粉体顔料を用い、樹脂と濡らす方法として水を用いることでより分散性をより向上できる。一般的に着色剤として使用される有機顔料は疎水性であるが、その製造工程においては水洗、乾燥という工程をとっているため、ある程度の力を加えれば顔料凝集体内部にまで水を染み込ませることが可能である。この凝集体内部に水が染み込んだ顔料と樹脂を混合したものを、開放型の混練機で、100℃以上の設定温度で混練すると、凝集体内部の水は瞬時に沸点に達し、体積膨張するため、凝集体内部から凝集体を解砕しようとする力が加わることになる。この凝集体内部からの力は、外部から加える力に比べ非常に効率良く凝集体を解砕することが可能である。

[0107]

さらにこの時、樹脂は軟化点以上の温度に加熱されているため、粘度が低くなり、凝集体を効率よく濡らすようになるのと同時に、凝集体内部の沸点温度近い水といわゆるフラッシングに似た効果で置換されることにより、1次粒子に近い状態で顔料が分散したマスターバッチ顔料を得ることができる。さらに、水が蒸発している過程においては、水の蒸発に伴う気化熱を混練物から奪うため、混練物の温度は100℃以下の比較的低温高粘度に保持されるため、剪断力が有効に顔料凝集体に加えられるという効果も合せもつ。マスターバッチ顔料製造用の開放型混練機としては通常の2本ロール、3本ロールの他、バンバリーミキサーを開放型として使用する方法や、三井鉱山社製連続式2本ロール混練機等を用いることができる。

[0108]

(帯電制御剤)

本発明のトナーは、必要に応じて帯電制御剤を含有してもよい。帯電制御剤としては公知のものが全て使用でき、例えばニグロシン系染料、トリフェニルメター

ン系染料、クロム含有金属錯体染料、モリブデン酸キレート顔料、ローダミン系 染料、アルコキシ系アミン、4級アンモニウム塩(フッ素変性4級アンモニウム 塩を含む)、アルキルアミド、燐の単体または化合物、タングステンの単体また は化合物、フッ素系活性剤、サリチル酸金属塩および、サリチル酸誘導体の金属 塩等である。具体的にはニグロシン系染料のボントロン03、第四級アンモニウ ム塩のボントロンP-51、含金属アソ染料のボントロンS-34、オキシナフ トエ酸系金属錯体のE-82、サリチル酸系金属錯体のE-84、フェノール系 縮合物のE-89(以上、オリエント化学工業社製)、第四級アンモニウム塩モ リブデン錯体のTP-302、TP-415(以上、保土谷化学工業社製)、第 四級アンモニウム塩のコピーチャージPSY VP2038、トリフェニルメタ ン誘導体のコピーブルーPR、第四級アンモニウム塩のコピーチャージ NEG VP2036、コピーチャージ NX VP434 (以上、ヘキスト社製)、 LRA-901、ホウ素錯体であるLR-147(日本カーリット社製)、銅フ タロシアニン、ペリレン、キナクリドン、アゾ系顔料、その他スルホン酸基、カ ルボキシル基、四級アンモニウム塩等の官能基を有する高分子系の化合物が挙げ られる。

[0109]

本発明において帯電制御剤の使用量は、バインダー樹脂の種類、必要に応じて使用される添加剤の有無、分散方法を含めたトナー製造方法によって決定されるもので、一義的に限定されるものではないが、好ましくはバインダー樹脂100重量部に対して、0.1~10重量部の範囲で用いられる。好ましくは、2~5重量部の範囲がよい。10重量部を越える場合にはトナーの帯電性が大きすぎ、主帯電制御剤の効果を減退させ、現像ローラとの静止電的吸引力が増大し、現像剤の流動性低下や、画像濃度の低下を招く。

[0110]

(キャリア)

また、本発明のトナーを2成分系現像剤に用いる場合には、磁性キャリアと混合して用いれば良く、現像剤中のキャリアとトナーの含有比は、キャリア100 重量部に対してトナー1~10重量部が好ましい。磁性キャリアとしては、粒子 径20~200μm程度の鉄粉、フェライト粉、マグネタイト粉、磁性樹脂キャリアなど従来から公知のものが使用できる。また、被覆材料としては、アミノ系樹脂、例えば尿素 - ホルムアルデヒド樹脂、メラミン樹脂、ベンゾグアナミン樹脂、ユリア樹脂、ポリアミド樹脂、エポキシ樹脂等があげられる。またポリビニルおよびポリビニリデン系樹脂、例えばアクリル樹脂、ポリメチルメタクリレート樹脂、ポリアクリロニトリル樹脂、ポリ酢酸ビニル樹脂、ポリビニルアルコール樹脂、ポリビニルブチラール樹脂、ポリスチレン樹脂およびスチレンアクリル共重合樹脂等のポリスチレン系樹脂、ポリ塩化ビニル等のハロゲン化オレフィン樹脂、ポリエチレンテレフタレート樹脂およびポリブチレンテレフタレート樹脂等のポリエステル系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリエチレン樹脂、ポリ弗化ビニルデンとアクリル単量体との共重合体、中化ビニリデンと専化ビニルとの共重合体、テトラフルオロエチレンと専化ビニリデンと非弗化単量体とのターポリマー等のフルオロターポリマー、およびシリコーン樹脂等が使用できる。

[0111]

またこれら被覆材料の膜厚は $0.01\sim3\mu$ m、より好ましくは $0.1\sim0.3\mu$ mである。 0.01μ m以下であると膜制御が困難でかつコート膜としての機能が発揮できない。さらに 3μ m以上であると導電性が得られず、好ましくない。また必要に応じて、導電粉等を被覆樹脂中に含有させてもよい。導電粉としては、金属粉、カーボンブラック、酸化チタン、酸化錫、酸化亜鉛等が使用できる。これらの導電粉は、平均粒子径 1μ m以下のものが好ましい。平均粒子径が 1μ mよりも大きくなると、電気抵抗の制御が困難になる。

[0112]

また、本発明のトナーはキャリアを使用しない1成分系の磁性トナー或いは 非磁性トナーとしても用いることができる。

[0113]

(磁性材料)

更に、本発明のトナーは、磁性材料を含有させ、磁性トナーとしても使用し得

る。磁性トナーとする場合には、トナー粒子に磁性体の微粒子を含有させれば良い。斯かる磁性体としては、フェライト、マグネタイトをはじめとする鉄、ニッケル、コバルトなどの強磁性を示す金属もしくは合金またはこれらの元素を含む化合物、強磁性元素を含まないが適当な熱処理を施すことによって強磁性を示すようになる合金、例えばマンガン銅アルミニウム、マンガンー銅ー錫、などのマンガンと銅とを含むホイスラー合金と呼ばれる種頼の合金、二酸化クロム、その他を挙げることができる。磁性体は、平均粒径が0.1~1μmの微粉末の形態で均一に分散されて含有されることが好ましい。そして磁性体の含有割合は、得られるトナーの100重量部に対して、10~70重量部であることが好ましく、特に20~50重量部であることが好ましい。

[0114]

(ワックス)

トナーあるいは現像剤に定着離型性を持たせる為に、トナーあるいは現像剤の中にワックスを含有させることが好ましい。特に画像定着部にオイル塗布を行わない、オイルレス定着機を用いた場合、トナー中にワックスを含むことが好ましい。前記ワツクスは、その融点が40~120℃のものであり、特に50~110℃のものであることが好ましい。ワックスの融点が過大のときには低温での定着性が不足する場合があり、一方融点が過小のときには耐オフセツト性、耐久性が低下する場合がある。なお、ワックスの融点は、示差走査熱量測定法(DSC)によって求めることができる。すなわち、数mgの試料を一定の昇温速度、例えば(10℃/min)で加熟したときの融解ピーク値を融点とする。ワックスの含有量は0~20重量部が好ましく、特に0~10重量部であることがより好ましい。

[0115]

本発明に用いることができるワックスとしては、例えば固形のパラフィンワックス、マイクロワックス、ライスワックス、脂肪酸アミド系ワックス、脂肪酸系ワックス、死亡族モノケトン類、脂肪酸金属塩系ワックス、脂肪酸エステル系ワックス、部分ケン化脂肪酸エステル系ワックス、シリコーンワニス、高級アルコール、カルナウバワックスなどを挙げることができる。また低分子量ポリエチレ

ン、ポリプロピレン等のポリオレフィンなども用いることができる。特に、環球法による軟化点が60~150℃のポリオレフィン、エステルが好ましく、さらには当該軟化点が70~120℃のポリオレフィン、エステルが好ましい。

[0116]

さらに好ましくは、酸価 5 以下の脱遊離脂肪酸型カルナウバワックス、モンタン系エステルワックス、酸価 1 0~3 0 の酸化ライスワックス及びサゾールワックスから選ばれた少なくとも一種のワックス類を含有することが効果的であることが判明した。脱遊離脂肪酸型カルナウバワックスは、カルナウバワックスを原料にして遊離脂肪酸を脱離したものであり、このため酸価が 5 %以下となり、且つ従来のカルナウバワックスより微結晶となり、結着樹脂中での分散平均粒径が1μm以下となり、分散性が向上する。モンタン系エステルワックスは鉱物より精製されたものであり、カルナウバワックスと同様に微結晶となり、結着樹脂中での分散平均粒径が1μm以下となり、分散性が向上する。モンタン系エステルワックスの場合、酸価として特に 5~14であることが好ましい。

[0117]

なおワックスの分散径は3μm以下であることが望ましく、より好ましくは2μm以下、さらに好ましくは1μm以下である。3μm以上の分散径になるとワックス流出性、転写材剥離性は向上するが、トナーとしての高温高湿耐久性、帯電安定性等が低下する。

[0118]

また、酸化ラスイスワックスは、米ぬかワックスを空気酸化したものである。酸価は10~30であることが好ましく、10未満では定着下限温度が上昇し低温定着性が不十分となり、30より大きいとコールドオフセット温度が上昇しやはり低温定着性が不十分となる。サゾールワックスは、サゾール社製サゾールワックスH1、H2、A1、A2、A3、A4、A6、A7、A14、C1、C2、SPRAY30、SPRAY40等が使用できるが、中でもH1、H2、SPRAY30、SPRAY40が低温定着、保存安定性にすぐれ好ましい。また、上記ワックスは単独で用いても組み合わせて用いても良く、結着樹脂100重量部に対して1~15重量部、好ましくは2~10重量部含有させることで、前記

に示した良好な結果が得られる。

[0119]

(クリーニング性向上剤)

感光体や一次転写媒体に残存する転写後の現像剤を除去するためのクリーニング性向上剤をトナー中に含有あるいはトナー表面に添加あるいは、現像剤中に含有あるいは表面に添加することがより好ましい。クリーニング性向上剤としては、例えばステアリン酸亜鉛、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸など脂肪酸金属塩、例えばポリメチルメタクリレート微粒子、ポリスチレン微粒子などのソープフリー乳化重合などによって製造された、ポリマー微粒子などを挙げることかできる。ポリマー微粒子は比較的粒度分布が狭く、体積平均粒径が0.01から1μmのものが好ましい。クリーニング性向上剤の含有量は0.001~5重量部が好ましく、特に0.001~1重量部であることがより好ましい。

[0120]

(トナー製造方法)

本発明の製造方法は、少なくともバインダー剤樹脂、主帯電制御剤および顔料を含む現像剤成分を機械的に混合する工程と、溶融混練する工程と、粉砕する工程と、分級する工程とを有するトナーの製造方法が適用できる。また機械的に混合する工程や溶融混練する工程において、粉砕または分級する工程で得られる製品となる粒子以外の粉末を戻して再利用する製造方法も含まれる。

[0121]

ここで言う製品となる粒子以外の粉末(副製品)とは溶融混練する工程後、粉砕工程で得られる所望の粒径の製品となる成分以外の微粒子や粗粒子や引き続いて行われる分級工程で発生する所望の粒径の製品となる成分以外の微粒子や粗粒子を意味する。このような副製品を混合工程や溶融混練する工程で原料と好ましくは副製品1に対しその他原材料99から副製品50に対し、その他原材料50の重量比率で混合するのが好ましい。

[0122]

少なくともバインダー剤樹脂、主帯電制御剤および顔料、副製品を含む現像剤 成分を機械的に混合する混合工程は、回転させる羽による通常の混合機などを用 いて通常の条件で行えばよく、特に制限はない。

[0123]

以上の混合工程が終了したら、次いで混合物を混練機に仕込んで溶融混練する。溶融混練機としては、一軸、二軸の連続混練機や、ロールミルによるバッチ式混練機を用いることができる。例えば、神戸製鋼所社製KTK型2軸押出機、東芝機械社製TEM型押出機、ケイ・シー・ケイ社製2軸押出機、池貝鉄工所社製PCM型2軸押出機、ブス社製コニーダー等が好適に用いられる。

[0.124]

この溶融混練は、バインダー樹脂の分子鎖の切断しないような適正な条件で行うことが重要である。具体的には、溶融混練温度は、バインダー剤樹脂の軟化点を参考に行うべきであり、軟化点より低温過ぎると切断が激しく、高温過ぎると分散が進まない。またトナー中の揮発性成分量を制御する場合、溶融混練温度と時間、雰囲気は、その時の残留揮発性成分量をモニターしながら最適条件を設定することがより好ましい。

[0125]

以上の溶融混練工程が終了したら、次いで混練物を粉砕する。この粉砕工程に おいては、まず粗粉砕し、次いで微粉砕することが好ましい。この際 ジェット 気流中で衝突板に衝突させて粉砕したり、機械的に回転するローターとステータ ーの狭いギャップで粉砕する方式が好ましく用いられる。

[0126]

この粉砕工程が終了した後に、粉砕物を遠心力などで気流中で分級し、もって所定の粒径、体積平均粒径が $2\sim7~\mu$ mのトナー(母体粒子)を製造する。体積平均粒径は例えば、COULTERTA-II(COULTER ELECTRONICS, INC)等を用いて測定できる。

[0127]

また、トナーを調製する際には、トナーの流動性や保存性、現像性、転写性を高めるために、以上のようにして製造されたトナーにさらに先に挙げた本発明の酸化物微粒子、疎水性シリカ微粉末等の無機微粒子を添加混合してもよい。外添剤の混合は一般の粉体の混合機が用いられるがジャケット等装備して、内部の

温度を調節できることが好ましい。外添剤に与える負荷の履歴を変えるには、途中または漸次外添剤を加えていけばよい。もちろん混合機の回転数、転動速度、時間、温度などを変化させてもよい。はじめに強い負荷を、次に比較的弱い負荷を与えても良いし、その逆でも良い。

[0128]

使用できる混合設備の例としては、V型混合機、ロッキングミキサー、レーディゲミキサー、ナウターミキサー、ヘンシェルミキサーなどが挙げられる。また、その他の製造法として、重合法、カプセル法等を用いることも可能である。これらの製造法の概略を以下に述べる。

[0129]

(重合法1)

- ① 重合性モノマー、必要に応じて重合開始剤、着色剤、ワックス等を水性分散 媒中で造粒する。
- ② 造粒されたモノマー組成物粒子を適当な粒子径に分級する。
- ③ 上記分級により得た規定内粒径のモノマー組成物粒子を重合させる。
- ④ 適当な処理をして分散剤を取り除いた後、上記により得た重合生成物をろ過、水洗、乾燥して母体粒子を得る。

[0130]

(重合法2)

- ① 低分子量樹脂、高分子量樹脂、着色剤、ワックス、ワックス分散剤、必要に応じて帯電制御剤等を酢酸エチル等の溶媒を用いた油層分散媒中で分散させる。
- ② 有機微粒子と伸長剤を含んだ水中に滴下し、乳化、収斂させる。
- ③ 前記分散液を加熱し重合、脱溶剤させる。
- ④ 水中で熟成させた後、洗浄、捕集、乾燥して母体粒子を得る。

[0131]

(カプセル法)

- ① 樹脂、必要に応じて着色剤等を混練機等で混練し、溶融状態のトナー芯材を得る。
- ② トナー芯材を水中に入れて強く撹拌し、微粒子状の芯材を作成する。

- ③ シェル材溶液中に上記芯材微粒子を入れ、撹拌しながら、貧溶媒を滴下し、 芯材表面をシェル材で覆うことによりカプセル化する。
- ④ 上記により得たカプセルをろ過後、乾燥して母体粒子を得る。

[0132]

(中間転写体)

本発明では、中間転写体を用いることもできる。転写システムの中間転写体の 1 実施形態について説明する。図1は本発明のトナー、現像剤の実施形態に係る。 複写機の概略構成図である。像担持体としての感光体ドラム(以下、感光体とい う) 10の回りには、帯電装置としての帯電ローラ20、露光装置30、クリー ニングブレードを有するクリーニング装置60、除電装置としての除電ランプ7 0、現像装置40、中間転写体としての中間転写体50とが配設されている。該 中間転写体50は、複数の懸架ローラ51によって懸架され、図示しないモータ 等の駆動手段により矢印方向に無端状に走行するように構成されている。この該 懸架ローラ51の一部は、中間転写体へ転写バイアスを供給する転写バイアスロ ーラとしての役目を兼ねており、図示しない電源から所定の転写バイアス電圧が 印加される。また、該中間転写体50のクリーニングブレードを有するクリーニ ング装置90も配設されている。また、該中間転写体50に対向し、最終転写材 としての転写紙100に現像像を転写するための転写手段として転写ローラ80 が配設され、該転写ローラ80は図示しない電源装置により転写バイアスを供給 される。そして、上記中間転写体50の周りには、電荷付与手段としてのコロナ 帯電器52が設けられている。

[0133]

上記現像装置40は、現像剤担持体としての現像ベルト41と、該現像ベルト41の回りに併設した黒(以下、Bkという)現像ユニット45K、イエロー(以下、Yという)現像ユニット45Y、マゼンタ(以下、マゼンタという)現像ユニット45M、シアン(以下、Cという)現像ユニット45Cとから構成されている。また、該現像ベルト41は、複数のベルトローラに張り渡され、図示しないモータ等の駆動手段により矢印方向に無端状に走行するように構成され、上記感光体10との接触部では該感光体10とほぼ同速で移動する。

[0134]

各現像ユニットの構成は共通であるので、以下の説明はBk現像ユニット50Bkについてのみ行ない、他の現像ユニット50Y、50M、50Cについては、図中でBk現像ユニット50Bkにおけるものと対応する部分に、該ユニットにおけるものに付した番号の後にY、M、Cを付すに止め説明は省略する。現像ユニット50Bkは、トナー粒子とキャリア液成分とを含む、高粘度、高濃度の液体現像剤を収容する現像タンク42Bkと、下部を該現像タンク42Bk内の液体現像剤に浸漬するように配設された汲み上げローラ43Bkと、該汲み上げローラ43Bkから汲み上げられた現像剤を薄層化して現像ベルト41に塗布する塗布ローラ44Bkとから構成されている。該塗布ローラ44Bkは、導電性を有しており、図示しない電源から所定のバイアスが印加される。

[0135]

なお、本実施形態に係る複写機の装置構成としては、図1に示すような装置構成以外にも、図2に示すような、各色の現像ユニット45を感光体10の回りに併設した装置構成であっても良い。

[0136]

次に、本実施形態に係る複写機の動作について説明する。図1において、感光体10を矢印方向に回転駆動しながら帯電ローラ20により一様帯電した後、露光装置30により図示しない光学系で原稿からの反射光を結像投影して該感光体10上に静電潜像を形成する。この静電潜像は、現像装置40により現像され、顕像としてのトナー像が形成される。現像ベルト41上の現像剤薄層は、現像領域において感光体との接触により薄層の状態で該ベルト41から剥離し、感光体10上の潜像の形成されている部分に移行する。この現像装置40により現像されたトナー像は、感光体10と等速移動している中間転写体50との当接部(一次転写領域)にて中間転写体50の表面に転写される(一次転写)。3色あるいは4色を重ね合わせる転写を行う場合は、この行程を各色ごとに繰り返し、中間転写体50にカラー画像を形成する。

[0137]

上記中間転写体上の重ね合せトナー像に電荷を付与するための上記コロナ帯電

器52を、該中間転写体50の回転方向において、上記感光体10と該中間転写体50との接触対向部の下流側で、かつ該中間転写体50と転写紙100との接触対向部の上流側の位置に設置する。そして、このコロナ帯電器52が、該トナー像に対して、該トナー像を形成するトナー粒子の帯電極性と同極性の真電荷を付与し、転写紙100へ良好な転写がなされるに十分な電荷をトナー像に与える。上記トナー像は、上記コロナ帯電器52によりに帯電された後、上記転写ローラ80からの転写バイアスにより、図示しない給紙部から矢印方向に搬送された転写紙100上に一括転写される(二次転写)。この後、トナー像が転写された転写紙100は、図示しない分離装置により感光体10から分離され、図示しない定着装置で定着処理がなされた後に装置から排紙される。一方、転写後の感光体10は、クリーニング装置60よって未転写トナーが回収除去され、次の帯電に備えて除電ランプ70により残留電荷が除電される。

[0138]

該中間転写体の静止摩擦係数は前述したように、好ましくは $0.1\sim0.6$ 、より好ましくは $0.3\sim0.5$ が良い。該中間転写体の体積抵抗は数 Ω cm以上 $10^3\Omega$ cm以下であることが好ましい。体積抵抗を数 Ω cm以上 $10^3\Omega$ cm以下とすることにより、中間転写体自身の帯電を防ぐとともに、電荷付与手段により付与された電荷が該中間転写体上に残留しにくくなるので、二次転写時の転写ムラを防止できる。また、二次転写時の転写バイアス印加を容易にできる。

[0139]

中間転写体の材質は特に制限されず、公知の材料が全て使用できる。その一例を以下に示す。(1)ヤング率(引張弾性率)の高い材料を単層ベルトとして用いたものであり、PC(ポリカーボネイト)、PVDF(ポリフッ化ビニリデン)、PAT(ポリアルキレンテレフタレート)、PC(ポリカーボネイト)/PAT(ポリアルキレンテレフタレート)のブレンド材料、ETFE(エチレンテトラフロロエチレン共重合体)/PC、ETFE/PAT、PC/PATのブレンド材料、カーボンブラック分散の熱硬化性ポリイミドなど。これらヤング率の高い単層ベルトは画像形成時の応力に対する変形量が少なく、特にカラー画像形成時にレジズレを生じにくいとの利点を有している。(2)上記のヤング率の高

いベルトを基層とし、その外周上に表面層または中間層を付与した2~3層構成のベルトであり、これら2~3層構成のベルトは単層ベルトの硬さに起因し発生するライン画像の中抜けを防止しうる性能を有している。(3) ゴムおよびエラストマーを用いたヤング率の比較的低いベルトであり、これらのベルトは、その柔らかさによりライン画像の中抜けが殆ど生じない利点を有している。また、ベルトの幅を駆動ロールおよび張架ロールより大きくし、ロールより突出したベルト耳部の弾力性を利用して蛇行を防止するので、リブや蛇行防止装置を必要とせず低コストを実現できる。

[0 14.0]

中間転写ベルトは、従来から弗素系樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリイミド 樹脂等が使用されてきていたが、近年ベルトの全層や、ベルトの一部を弾性部材 にした弾性ベルトが使用されてきている。樹脂ベルトを用いたカラー画像の転写 は以下の課題がある。

[0141]

カラー画像は通常4色の着色トナーで形成される。1枚のカラー画像には、1層から4層までのトナー層が形成されている。トナー層は1次転写(感光体から中間転写ベルトへの転写)や、2次転写(中間転写ベルトからシートへの転写)を通過することで圧力を受け、トナー同士の凝集力が高くなる。トナー同士の凝集力が高くなると文字の中抜けやベタ部画像のエッジ抜けの現象が発生しやすくなる。樹脂ベルトは硬度が高くトナー層に応じて変形しないため、トナー層を圧縮させやすく文字の中抜け現象が発生しやすくなる。

[0142]

また、最近はフルカラー画像を様々な用紙、例えば和紙や意図的に凹凸を付け や用紙に画像を形成したいという要求が高くなってきている。しかし、平滑性の 悪い用紙は転写時にトナーと空隙が発生しやすく、転写抜けが発生しやすくなる 。密着性を高めるために2次転写部の転写圧を高めると、トナー層の凝縮力を高 めることになり、上述したような文字の中抜けを発生させることになる。

[0143]

弾性ベルトは次の狙いで使用される。弾性ベルトは、転写部でトナー層、平滑

性の悪い用紙に対応して変形する。つまり、局部的な凹凸に追従して弾性ベルトは変形するため、過度にトナー層に対して転写圧を高めることなく、良好な密着性が得られ文字の中抜けの無い、平面性の悪い用紙に対しても均一性の優れた転写画像を得ることが出来る。

[0144]

弾性ベルトの樹脂は、ポリカーボネート、フッ素系樹脂(ETFE、PVDF)、ポリスチレン、クロロポリスチレン、ポリーαーメチルスチレン、スチレン ーブタジエン共重合体、スチレンー塩化ビニル共重合体、スチレンー酢酸ビニル 共重合体、スチレンーマレイン酸共重合体、スチレンーアクリル酸エステル共重 合体(スチレンーアクリル酸メチル共重合体、スチレンーアクリル酸エチル共重 合体、スチレンーアクリル酸ブチル共重合体、スチレンーアクリル酸オクチル共 重合体及びスチレンーアクリル酸フェニル共重合体等)、スチレンーメタクリル 酸エステル共重合体(スチレンーメタクリル酸メチル共重合体、スチレンーメタ クリル酸エチル共重合体、スチレンーメタクリル酸フェニル共重合体等)、スチ レンーαークロルアクリル酸メチル共重合体、スチレンーアクリロニトリルーア クリル酸エステル共重合体等のスチレン系樹脂(スチレンまたはスチレン置換体 を含む単重合体または共重合体)、メタクリル酸メチル樹脂、メタクリル酸ブチ ル樹脂、アクリル酸エチル樹脂、アクリル酸ブチル樹脂、変性アクリル樹脂(シ リコーン変性アクリル樹脂、塩化ビニル樹脂変性アクリル樹脂、アクリル・ウレ タン樹脂等)、塩化ビニル樹脂、スチレン-酢酸ビニル共重合体、塩化ビニル-酢酸ビニル共重合体、ロジン変性マレイン酸樹脂、フェノール樹脂、エポキシ樹 脂、ポリエステル樹脂、ポリエステルポリウレタン樹脂、ポリエチレン、ポリプ ロピレン、ポリブタジエン、ポリ塩化ビニリデン、アイオノマー樹脂、ポリウレ タン樹脂、シリコーン樹脂、ケトン樹脂、エチレンーエチルアクリレート共重合 体、キシレン樹脂及びポリビニルブチラール樹脂、ポリアミド樹脂、変性ポリフ ェニレンオキサイド樹脂等からなる群より選ばれる 1 種類あるいは 2 種類以上を 使用することができる。ただし、上記材料に限定されるものではないことは当然 である。

[0145]

弾性材ゴム、エラストマーとしては、ブチルゴム、フッ素系ゴム、アクリルゴム、EPDM、NBR、アクリロニトリルーブタジエンースチレンゴム天然ゴム、イソプレンゴム、スチレンーブタジエンゴム、ブタジエンゴム、エチレンープロピレンターポリマー、クロロプレンゴム、クロロスルホン化ポリエチレン、塩素化ポリエチレン、ウレタンゴム、シンジオタクチック1、2ーポリブタジエン、エピクロロヒドリン系ゴム、リコーンゴム、フッ素ゴム、多硫化ゴム、ポリノルボルネンゴム、水素化ニトリルゴム、熱可塑性エラストマー(例えばポリスチレン系、ポリオレフィン系、ポリ塩化ビニル系、ポリウレタン系、ポリアミド系、ポリウレア、ポリエステル系、フッ素樹脂系)等からなる群より選ばれる1種類あるいは2種類以上を使用することができる。ただし、上記材料に限定されるものではないことは当然である。

[0146]

抵抗値調節用導電剤に特に制限はないが、例えば、カーボンブラック、グラファイト、アルミニウムやニッケル等の金属粉末、酸化錫、酸化チタン、酸化アンチモン、酸化インジウム、チタン酸カリウム、酸化アンチモン一酸化錫複合酸化物(ATO)、酸化インジウム一酸化錫複合酸化物(ITO)等の導電性金属酸化物、導電性金属酸化物は、硫酸バリウム、ケイ酸マグネシウム、炭酸カルシウム等の絶縁性微粒子を被覆したものでもよい。上記導電剤に限定されるものではないことは当然である。

[0147]

表層材料、表層は弾性材料による感光体への汚染防止と、転写ベルト表面への表面摩擦抵抗を低減させてトナーの付着力を小さくしてクリーニング性、2次転写性を高めるものが要求される。たとえばポリウレタン、ポリエステル、エポキシ樹脂等の1種類あるいは2種類以上を使用し表面エネルギーを小さくし潤滑性を高める材料、たとえばフッ素樹脂、フッ素化合物、フッ化炭素、2酸化チタン、シリコンカーバイト等の粉体、粒子を1種類あるいは2種類以上または粒径を異ならしたものを分散させ使用することができるまたフッ素系ゴム材料のように熱処理を行うことで表面にフッ素リッチな層を形成させ表面エネルギーを小さくさせたものを使用することもできる。

[0148]

ベルトの製造方法は限定されるものではない。例えば、回転する円筒形の型に材料を流し込みベルトを形成する遠心成型法、液体塗料を噴霧し膜を形成させるスプレイ塗工法、円筒形の型を材料の溶液の中に浸けて引き上げるディッピング法、内型、外型の中に注入する注型法、円筒形の型にコンパウンドを巻き付け、加硫研磨を行う方法があるが、これに限定されるものではなく、複数の製法を組み合わせてベルトを製造することが一般的である。

[0149]

弾性ベルトトして伸びを防止する方法として、伸びの少ない芯体樹脂層にゴム層を形成する方法、芯体層に伸びを防止する材料を入れる方法等があるが、特に製法に関わるものではない。伸びを防止する芯体層を構成する材料は、例えば、綿、絹、などの天然繊維、ポリエステル繊維、ナイロン繊維、アクリル繊維、ポリオレフィン繊維、ポリビニルアルコール繊維、ポリ塩化ビニル繊維、ポリウレタン繊維、ポリアセタール繊維、ポリフロロエチレン繊維、フェノール繊維などの合成繊維、炭素繊維、ガラス繊維、ボロン繊維などの無機繊維、鉄繊維、銅繊維などの金属繊維からなる群より選ばれる1種あるいは2種以上を用い織布状あるいは糸状のものができる。もちろん上記材料に限定されるものではない。

[0150]

糸は1本または複数のフィラメントを撚ったもの、片撚糸、諸撚糸、双糸等、 どのような撚り方であってもよい。また、例えば上記材料群から選択された材質 の繊維を混紡してもよい。もちろん糸に適当な導電処理を施して使用することも できる。

[01.51]

一方織布は、メリヤス織り等どのような織り方の織布でも使用可能であり、もちろん交織した織布も使用可能であり当然導電処理を施すこともできる。 芯体層を設ける製造方法は特に限定されるものではない、例えば筒状に織った織布を金型等に被せ、その上に被覆層を設ける方法、筒状に織った織布を液状ゴム等に浸漬して芯体層の片面あるいは両面に被覆層を設ける方法、糸を金型等に任意のピ

ッチで螺旋状に巻き付け、その上に被覆層を設ける方法等を挙げることができる

弾性層の厚さは、弾性層の硬度にもよるが、厚すぎると表面の伸縮が大きくなり 表層に亀裂の発生しやすくなる。又、伸縮量が大きくなることから画像に伸びち じみが大きくなること等から厚すぎることは好ましくない(およそ1mm以上)

[0152]

(タンデム型カラー画像形成装置)

本発明では、ダンデム型カラー画像形成装置としても使用できる。ダンデム型カラー画像形成装置の実施形態の一例について説明する。ダンデム型の電子写真装置には、図3に示すように、各感光体1上の画像を転写装置2により、シート搬送ベルト3で搬送するシートsに順次転写する直接転写方式のものと、図4に示すように、各感光体1上の画像を1次転写装置2によりいったん中間転写体4に順次転写して後、その中間転写体4上の画像を2次転写装置5によりシートsに一括転写する間接転写方式のものとがある。転写装置5は転写搬送ベルトであるが、ローラ形状も方式もある。

[0153]

直接転写方式のものと、間接転写方式のものとを比較すると、前者は、感光体 1を並べたタンデム型画像形成装置Tの上流側に給紙装置6を、下流側に定着装置7を配置しなければならず、シート搬送方向に大型化する欠点がある。 これに対し、後者は、2次転写位置を比較的自由に設置することができる。 給紙装置6、および定着装置7をタンデム型画像形成装置Tと重ねて配置することができ、小型化が可能となる利点がある。

[0154]

また、前者は、シート搬送方向に大型化しないためには、定着装置7をタンデム型画像形成装置Tに接近して配置することとなる。そのため、シートsがたわむことができる十分な余裕をもって定着装置7を配置することができず、シートsの先端が定着装置7に進入するときの衝撃(特に厚いシートで顕著となる)や、定着装置7を通過するときのシート搬送速度と、転写搬送ベルトによるシート搬送速度との速度差により、定着装置7が上流側の画像形成に影響を及ぼしやす

い欠点がある。

[0155]

これに対し、後者は、シートsがたわむことができる十分な余裕をもって定着装置7を配置することができるから、定着装置7がほとんど画像形成に影響を及ぼさないようにすることができる。

[0156]

以上のようなことから、最近は、タンデム型電子写真装置の中の、特に間接転 写方式のものが注目されてきている。

[0157]

そして、この種のカラー電子写真装置では、図4に示すように、1次転写後に 感光体1上に残留する転写残トナーを、感光体クリーニング装置8で除去して感 光体1表面をクリーニングし、再度の画像形成に備えていた。また、2次転写後 に中間転写体4上に残留する転写残トナーを、中間転写体クリーニング装置9で 除去して中間転写体4表面をクリーニングし、再度の画像形成に備えていた。

[0158]

以下、図面を参照しつつ、この発明のトナー、現像剤を使用する実施の形態に つき説明する。

[0159]

図5は、この発明のトナー、現像剤を使用する一実施の形態を示すもので、タンデム型間接転写方式の電子写真装置である。図中符号100は複写装置本体、200はそれを載せる給紙テーブル、300は複写装置本体100上に取り付けるスキャナ、400はさらにその上に取り付ける原稿自動搬送装置(ADF)である。複写装置本体100には、中央に、無端ベルト状の中間転写体10を設ける。

[0160]

そして、図5に示すとおり、図示例では3つの支持ローラ14・15・16に 掛け回して図中時計回りに回転搬送可能とする。

[0161]

この図示例では、3つのなかで第2の支持ローラ15の左に、画像転写後に中

間転写体10上に残留する残留トナーを除去する中間転写体クリーニング装置17を設ける。

[0162]

また、3つのなかで第1の支持ローラ14と第2の支持ローラ15間に張り渡した中間転写体10上には、その搬送方向に沿って、イエロー、シアン、マゼンタ、ブラックの4つの画像形成手段18を横に並べて配置してタンデム画像形成装置20を構成する。

[0163]

そのタンデム画像形成装置20の上には、図5に示すように、さらに露光装置21を設ける。一方、中間転写体10を挟んでタンデム画像形成装置20と反対の側には、2次転写装置22を備える。2次転写装置22は、図示例では、2つのローラ23間に、無端ベルトである2次転写ベルト24を掛け渡して構成し、中間転写体10を介して第3の支持ローラ16に押し当てて配置し、中間転写体10上の画像をシートに転写する。

[0164]

2次転写装置22の横には、シート上の転写画像を定着する定着装置25を設ける。定着装置25は、無端ベルトである定着ベルト26に加圧ローラ27を押し当てて構成する。

[0165]

上述した2次転写装置22には、画像転写後のシートをこの定着装置25へと 搬送するシート搬送機能も備えてなる。もちろん、2次転写装置22として、転 写ローラや非接触のチャージャを配置してもよく、そのような場合は、このシート搬送機能を併せて備えることは難しくなる。

[0166]

なお、図示例では、このような2次転写装置22および定着装置25の下に、 上述したタンデム画像形成装置20と平行に、シートの両面に画像を記録すべく シートを反転するシート反転装置28を備える。

[0.167]

さて、いまこのカラー電子写真装置を用いてコピーをとるときは、原稿自動搬

送装置400の原稿台30上に原稿をセットする。または、原稿自動搬送装置400を開いてスキャナ300のコンタクトガラス32上に原稿をセットし、原稿自動搬送装置400を閉じてそれで押さえる。

[0168]

そして、不図示のスタートスイッチを押すと、原稿自動搬送装置400に原稿をセットしたときは、原稿を搬送してコンタクトガラス32上へと移動して後、他方コンタクトガラス32上に原稿をセットしたときは、直ちにスキャナ300を駆動し、第1走行体33および第2走行体34を走行する。そして、第1走行体33で光源から光を発射するとともに原稿面からの反射光をさらに反射して第2走行体34に向け、第2走行体34のミラーで反射して結像レンズ35を通して読取りセンサ36に入れ、原稿内容を読み取る。

[0169]

また、不図示のスタートスイッチを押すと、不図示の駆動モータで支持ローラ 14・15・16の1つを回転駆動して他の2つの支持ローラを従動回転し、中間転写体10を回転搬送する。同時に、個々の画像形成手段18でその感光体40を回転して各感光体40上にそれぞれ、ブラック・イエロー・マゼンタ・シアンの単色画像を形成する。そして、中間転写体10の搬送とともに、それらの単色画像を順次転写して中間転写体10上に合成カラー画像を形成する。

[0170]

一方、不図示のスタートスイッチを押すと、給紙テーブル200の給紙ローラ42の1つを選択回転し、ペーパーバンク43に多段に備える給紙カセット44の1つからシートを繰り出し、分離ローラ45で1枚ずつ分離して給紙路46に入れ、搬送ローラ47で搬送して複写機本体100内の給紙路48に導き、レジストローラ49に突き当てて止める。

[0171]

または、給紙ローラ50を回転して手差しトレイ51上のシートを繰り出し、 分離ローラ52で1枚ずつ分離して手差し給紙路53に入れ、同じくレジストローラ49に突き当てて止める。

[0172]

そして、中間転写体10上の合成カラー画像にタイミングを合わせてレジストローラ49を回転し、中間転写体10と2次転写装置22との間にシートを送り込み、2次転写装置22で転写してシート上にカラー画像を記録する。

[0173]

画像転写後のシートは、2次転写装置22で搬送して定着装置25へと送り込み、定着装置25で熱と圧力とを加えて転写画像を定着して後、切換爪55で切り換えて排出ローラ56で排出し、排紙トレイ57上にスタックする。または、切換爪55で切り換えてシート反転装置28に入れ、そこで反転して再び転写位置へと導き、裏面にも画像を記録して後、排出ローラ56で排紙トレイ57上に排出する。

[0174]

一方、画像転写後の中間転写体10は、中間転写体クリーニング装置17で、 画像転写後に中間転写体10上に残留する残留トナーを除去し、タンデム画像形成装置20による再度の画像形成に備える。

[0175]

ここで、レジストローラ49は一般的には接地されて使用されることが多いが シートの紙粉除去のためにバイアスを印加することも可能である。

[0176]

さて、上述したタンデム画像形成装置20において、個々の画像形成手段18は、詳しくは、例えば図6に示すように、ドラム状の感光体40のまわりに、帯電装置60、現像装置61、1次転写装置62、感光体クリーニング装置63、除電装置64などを備えてなる。

[0177]

【実施例】

以下に実施例および比較例を挙げて本発明について具体的に説明するが、本発明は、これらの実施例のみに限定されるものではない。また、以下の例おいて、部および%は、特に断りのない限り重量基準である。用いた評価機、および得られた特性および評価結果は表1に示した。実施例において評価は以下のように行った。

[0178]

(評価機)

評価で用いる画像は以下の評価機A,B,C,Dいずれかを用いて評価した。 (評価機A)

4色の非磁性2成分系の現像部と4色用の感光体を有するタンデム方式のリコー 社製フルカラーレーザープリンター IPSiO Color 8000の定着 コニットをオイルレス定着ユニットに改良しチューニングした評価機Aを用いて 評価した。印字速度は高速印字(20枚~50枚/min/A4まで変化)で評価した。

[0179]

(評価機B)

4色の非磁性2成分系の現像部と4色用の感光体を有するタンデム方式のリコー社製フルカラーレーザープリンター IPSiO Color 8000を改良して、中間転写体上に一次転写し、該トナー像を転写材に二次転写する、中間転写方式に変更して、かつ定着ユニットをオイルレス定着ユニットに改良しチューニングした評価機Bを用いて評価した。印字速度は高速印字(20枚~50枚/min/A4まで変化)で評価した。

[0180]

(評価機C)

4色の現像部が2成分系現像剤を1つのドラム状感光体に各色現像し、中間転写体に順次転写し、転写材に4色を一括転写する方式のリコー社製フルカラーレーザー複写機 IMAGIO Color 2800の定着ユニットをオイルレス定着ユニットに改良しチューニングした評価機Cを用いて評価した。

[018.1]

(評価機D)

4色の現像部が非磁性一成分系現像剤を1つのベルト感光体に各色順次現像し、中間転写体に順次転写し、転写材に4色を一括転写する方式のリコー社製フルカラーレーザープリンター IPSiO Color 5000の定着ユニットをオイルレス定着ユニットに改良し、オイル塗布型のままチューニングした評価

機Dを用いて評価した。

[0182]

(評価機E)

4色の非磁性2成分系の現像部と4色用の感光体を有するタンデム方式のリコー 社製フルカラーレーザープリンター IPSiO Color 8000をオイル塗布型定着部のままチューニングした評価機Eを用いて評価した。印字速度は 高速印字(20枚~50枚/min/A4まで変化)で評価した。

[0.1,83]

(評価項目)

1)添剤埋没性

40℃、80%の環境で1週間保存した後、現像ユニット中で1時間撹拌した後のトナー表面をFE-SEM(日立 電界放出型走査型電子顕微鏡 S-4200)で観察して外添剤の埋め込み状態を観察した。埋め込みが少ないものが良好で、×、△、○、◎の順にランクが良くなる。

[0184]

2) トナー飛散性

単色モードで50%画像面積の画像チャートを30,000枚ランニング出力 した後、現像部から飛散したトナー量を現像ユニットをオープンにして目視で判 断した。×、△、○、◎の順にランクが良くなる。

[0185]

3) 文字画像内部の中抜け

単色モードで50%画像面積の画像チャートを30,000枚ランニング出力した後、文字部画像をリコー社製タイプDXのOHPシートに4色重ねて出力させ、文字部の線画像内部が抜けるトナー未転写頻度を段階見本と比較した。×、
△、○、◎の順にランクが良くなる。

[0186]

4)トナー転写率

単色モードで7%画像面積の画像チャートを200,000枚ランニング出力 した後、投入したトナー量と廃トナー量の関係から転写率を算出した。 転写率=100×(投入トナー量ー廃トナー量)/(投入トナー量) 転写率90以上を◎、90未満75以上を○、75未満60以上を△、60未満 を×とした。

[0187]

5)トナー補給性

90%画像面積の画像チャートと5%画像チャートを4000枚ごとに交互に 出力して、その時のトナーの補給性を調べた。×、△、〇、◎の順にトナー補給 性が良くなる。

[0188]

6) 転写チリ

単色モードで50%画像面積の画像チャートを30,000枚ランニング出力した後、10mm×10mmのベタ画像を4色重ねてリコー社製タイプ6000ペーパーに出力させ、転写チリ度合いを段階見本と比較した。×、△、〇、◎の順にランクが良くなる。

[0189]

7) 細線再現性

単色モードで50%画像面積の画像チャートを30,000枚ランニング出力した後、600dpiの細線画像をリコー社製タイプ6000ペーパーに出力させ、細線のにじみ度合いを段階見本と比較した。×、△、〇、◎の順にランクが良くなる。これを4色重ねて行った。

[0190]

8) 地肌汚れ

単色モードで50%画像面積の画像チャートを30,000枚ランニング出力した後、白紙画像を現像中に停止させ、現像後の感光体上の現像剤をテープ転写し、未転写のテープの画像濃度との差を938スペクトロデンシトメーター(X-Rite社製)により測定。画像濃度の差が少ない方が地肌汚れは良く、×、△、○、◎の順にランクが良くなる。

[0191]

9) 画像濃度

[0192]

10) 耐熱保存性

各色トナーを10gずつ計量し、20m1のガラス容器に入れ、100回ガラス瓶をタッピングした後、55℃にセットした恒温槽に24時間放置した後、針入度計で針入度を測定した。良好なものから、②:20mm以上、<math>O:15mm以上20mm未満、 $\Delta:10mm$ 以上 $\sim15mm$ 未満、 $\times:10mm$ 未満、とした

[0193]

11)透明性

単色モードで50%画像面積の画像チャートを100,000枚ランニング出力した後、リコー社製タイプDXのOHPシート上に、それぞれ単色で画像濃度;1.0mg/cm²、定着温度;140℃の条件で定着し、スガ試験機社製の直続ヘーズコンピューターHGM-2DP型により測定。透明性の良好な順に②、 \bigcirc 、 \bigcirc 、 \bigcirc 、 \bigcirc ×とした。

[0194]

12) 色の鮮やかさ、色再現性

単色モードで50%画像面積の画像チャートを100,000枚ランニング出力した後、色の鮮やかさ、色再現性は、リコー社製6000ペーパーに出力した画像を視覚的に評価した。良好な順に◎、Ο、Δ、×とした。

[0195]

13) 光沢

単色モードで50%画像面積の画像チャートを100,000枚ランニング出力した後、リコー社製6000ペーパーに出力した画像を、光沢度計(VG-1D)(日本電色社製)を用い、投光角度、受光角度をそれぞれ60°に合わせ、

S、S/10切り替えSWはSに合わせ、0調製および標準板を用いた標準設定の後、測定した。光沢度が良好なものから、◎:15以上、○:6以上15未満、△:3以上~6未満、×:3未満、とした。

[0.1.96]

14) 高温高湿環境帯電安定性

温度40℃、湿度90%の環境において、単色モードで7%画像面積の画像チャートを100,000枚ランニング出力する間に、1000枚ごとに現像剤を一部サンプリングしてブローオフ法により帯電量を測定して、帯電安定性を評価した。帯電低下が少なく良好な順に◎、○、△、×とした。

[0197]

15) 低温低湿環境带電安定性

温度10℃、湿度15%の環境において、単色モードで7%画像面積の画像チャートを100,000枚ランニング出力する間に、1000枚ごとに現像剤を一部サンプリングしてブローオフ法により帯電量を測定して、帯電安定性を評価した。帯電低下が少なく良好な順に◎、○、△、×とした。

[0198]

16) 定着性

トナーの定着下限温度、定着上限温度が定着温度領域内で十分あり、ホットオフセット、コールドオフセットが発生せず、巻き付き、紙づまり、等、搬送トラブルも発生しにくく、定着の良好な順に②、〇、△、×として総合的な定着性を評価した。

[0199]

(2成分現像剤評価)

2成分系現像剤で画像評価する場合は、以下のように、シリコーン樹脂により 0.3μmの平均厚さでコーティングされた平均粒径50μmのフェライトキャリアを用い、キャリア100重量部に対し各色トナー5重量部を容器が転動して 攪拌される型式のターブラーミキサーを用いて均一混合し帯電させて、現像剤を作成した。

[0200]

(キャリアの製造)

・芯材

Cu-Znフェライト粒子(重量平均径:35μm) 5000部

・コート材

トルエン 450部

シリコーン樹脂 S R 2 4 0 0 (東レ・ダウコーニング・シリコーン製、不揮発分50%) 450部

アミノシランSH6020 (東レ・ダウコーニング・シリコーン製) 10部 カーボンブラック

上記コート材を10分間スターラーで分散してコート液を調整し、このコート液と芯材を流動床内に回転式底板ディスクと攪拌羽根を設けた旋回流を形成させながらコートを行うコーティング装置に投入して、当該コート液を芯材上に塗布した。得られた塗布物を電気炉で250℃、2時間焼成し上記キャリアを得た。

[0201]

実施例1

(酸化物微粒子1)

蒸留精製したメチルトリメトキシシランを加熱し、ここに窒素ガスをバブリングし、メチルトリメトキシシランを窒素ガスで気流伴流して酸水素火炎バーナーに導入し、この酸水素火炎中で燃焼分解させた。このときのメチルトリメトキシシラン添加量は1270g/hr、酸素ガス添加量は2.9 N m³/hr、水素ガス添加量は2.1 N m³/hr、窒素ガス添加量は0.58 N m³/hrであり、生成した球状シリカ微粉末はバグフィルターで捕集した。この球状シリカ微粉末1 kgを5リットルのプラネタリミキサーに仕込み、純水10gを撹拌下添加し、密閉後更に55℃で14時間撹拌した。次いで、室温まで冷却した後、ヘキサメチルジシラザン20gを撹拌下添加し、密閉後更に24時間撹拌した。115℃に昇温し、窒素ガスを通気しながら残存原料及び生成したアンモニアを除去し、酸化物微粒子1を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度はSF1、SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[0202]

(酸化物微粒子2)

酸化物微粒子1において、メチルトリメトキシシラン添加量を880g/hr、酸素ガス添加量を2.3Nm³/hr、水素ガス添加量を1.8Nm³/hrに調整して、表2に示すように酸化物微粒子の一次粒径、標準偏差、円形度、元素組成の均一性を持った酸化物微粒子を得た以外は、酸化物微粒子1と同様にして製造した。

(酸化物微粒子3)

酸化物微粒子1において、メチルトリメトキシシラン添加量を1430g/hr、酸素ガス添加量を3.1Nm³/hr、水素ガス添加量を2.3Nm³/hrに調整して、表2に示すように酸化物微粒子の一次粒径、標準偏差、円形度、元素組成の均一性を持った酸化物微粒子を得た以外は、酸化物微粒子1と同様にして製造した。

(酸化物微粒子4)

酸化物微粒子1において、メチルトリメトキシシラン添加量を1520g/hr、酸素ガス添加量を3.4Nm³/hr、水素ガス添加量を2.5Nm³/hrに調整して、表2に示すように酸化物微粒子の一次粒径、標準偏差、円形度、元素組成の均一性を持った酸化物微粒子を得た以外は、酸化物微粒子1と同様にして製造した。

[0203]

(酸化物微粒子5)

蒸留精製したメチルトリメトキシシランを加熱し、ここに窒素ガスをバブリングし、メチルトリメトキシシランとチタン(Ti)金属粒子を窒素ガスで気流伴流して酸水素火炎バーナーに導入し、この酸水素火炎中で燃焼分解させた。このときのメチルトリメトキシシラン添加量は1270g/hr、チタン金属粒子は127g/hr、酸素ガス添加量は2.9Nm³/hr、水素ガス添加量は2.1Nm³/hr、窒素ガス添加量は0.58Nm³/hrであり、生成した球状Ti含有シリカ微粉末はバグフィルターで捕集した。この球状シリカ微粉末1kgを5リットルのプラネタリミキサーに仕込み、純水10gを撹拌下添加し、密閉後更に55℃で14時間撹拌した。次いで、室温まで冷却した後、ヘキサメチルジ

シラザン20gを撹拌下添加し、密閉後更に24時間撹拌した。115℃に昇温し、窒素ガスを通気しながら残存原料及び生成したアンモニアを除去し、酸化物 微粒子1を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度SF1,SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[0204]

(酸化物微粒子6)

酸化物微粒子5においてチタンの代わりに亜鉛を用いた以外は酸化物微粒子1と同様にして製造した。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度SF1, SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[020.5]

(酸化物微粒子7)

酸化物微粒子1において、酸化物微粒子製造後、酸化物微粒子100gをトルエン400gに分散させた後、粘度300csのジメチルシリコーンオイル5gを添加し混合した。トルエンを加熱留去し酸化物微粒子7を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度SF1,SF2、元素組成の均一性は表2に示した。該酸化物微粒子のシリコーンオイルの遊離率は75%であった。

[0, 2, 0, 6]

(酸化物微粒子8)

蒸留精製したメチルトリメトキシシランを加熱し、ここに窒素ガスをバブリングし、メチルトリメトキシシランを窒素ガスで気流件流して酸水素火炎バーナーに導入し、この酸水素火炎中で燃焼分解させた。このときのメチルトリメトキシシラン添加量は980g/hr、酸素ガス添加量は3.3Nm³/hr、水素ガス添加量は5.0Nm³/hr、窒素ガス添加量は1.23Nm³/hrであり、生成した球状シリカ微粉末はバグフィルターで捕集した。この球状シリカ微粉末1kgを5リットルのプラネタリミキサーに仕込み、純水10gを撹拌下添加し、密閉後更に55℃で14時間撹拌した。次いで、室温まで冷却した後、ヘキサメチルジシラザン20gを撹拌下添加し、密閉後更に24時間撹拌した。115℃に昇温し、窒素ガスを通気しながら残存原料及び生成したアンモニアを除去し、酸化物微粒子8を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度はSF1

SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[0207]

(酸化物微粒子9)

四塩化けい素を酸水素火炎中で火炎加水分解させてシリカ微粒子とし、耐熱性担体上に堆積すると同時に溶融してシリカ微粒子とし、シリカ微粒子から多孔質ガラス母材を作り、これを溶融して酸化物微粒子9を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度はSF1,SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[0208]

(酸化物微粒子10)

アルコキシシランをアルコール (エタノール) 溶媒中で酸性触媒の存在下に加水分解してシリカソルを合成し、これをゲルとした後乾燥し、仮焼、焼結して酸化物微粒子10を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度はSF1, SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[0209]

(酸化物微粒子11)

蒸留精製したメチルトリメトキシシランを加熱し、ここに窒素ガスをバブリングし、メチルトリメトキシシランを窒素ガスで気流伴流して酸水素火炎バーナーに導入し、この酸水素火炎中で燃焼分解させた。このときのメチルトリメトキシシラン添加量は1270g/hr、酸素ガス添加量は1.1 Nm³/hr、水素ガス添加量は0.9 Nm³/hr、窒素ガス添加量は1.2 Nm³/hrであり、生成したシリカ微粉末はバグフィルターで捕集した。このシリカ微粉末1 kgを5リットルのプラネタリミキサーに仕込み、純水10gを撹拌下添加し、密閉後更に55℃で1時間撹拌した。次いで、室温まで冷却した後、ヘキサメチルジシラザン20gを撹拌下添加し、密閉後更に8時間撹拌した。115℃に昇温し、窒素ガスを通気しながら残存原料及び生成したアンモニアを除去し、酸化物微粒子1を得た。得られた該酸化物微粒子の一次粒子径、円形度はSF1、SF2、元素組成の均一性は表2に示した。

[0210]

(ポリオール樹脂1)

撹拌装置、温度計、N 2 導入口、冷却管付セパラブルフラスコに、低分子ビスフェノールA型エポキシ樹脂(数平均分子量:約360)378.4g、高分子ビスフェノールA型エポキシ樹脂(数平均分子量:約2700)86.0g、ビスフェノールA型プロピレンオキサイド付加体のジグリシジル化物〔前記一般式(1)においてn+m:約2.1〕191.0g、ビスフェノールF274.5g、p-0ミルフェノール70.1g、キシレン200gを加えた。N2雰囲気下で70~100℃まで昇温し、塩化リチウムを0.183g加え、更に160℃まで昇温し減圧下で水を加え、水とキシレンをバブリングさせることで水、キシレン、他揮発性成分、極性溶媒可溶成分を除去し、180℃の反応温度で6~9時間重合させて、Mn;3800、Mw/Mn;3.9、Mp;5000、軟化点109℃、Tg58℃、エポキシ当量2000以上のポリオール樹脂1000gを得た(ポリオール樹脂1)。重合反応ではモノマー成分が残留しないように、反応条件を制御した。主鎖のポリオキシアルキレン部については、<math>NMRにて確認した。

[0211]

トナーの製造)

ブラックトナー

水1000部フタロシアニングリーン含水ケーキ(固形分30%)200部カーボンブラック(MA60 三菱化学社製)540部ポリオール樹脂11200部

上記原材料をヘンシェルミキサーにて混合し、顔料凝集体中に水が染み込んだ混合物を得た。これをロール表面温度130℃に設定した2本ロールにより45 分間混練を行ない、圧延冷却しパルペライザーで粉砕、マスターバッチ顔料を得た。

[0212]

ポリオール樹脂 1 上記マスターバッチ 8 部

帯電制御剤(オリエント化学社製 ボントロンE-84)

2 部

ワックス (脂肪酸エステルワックス、融点83℃、粘度280mPa·s (90℃)) 5部

[0213]

イエロートナー

水

600部

Pigment Yellow 17 含水ケーキ(固形分50%)

1200部

ポリオール樹脂1

1200部

上記原材料をヘンシェルミキサーにて混合し、顔料凝集体中に水が染み込んだ混合物を得た。これをロール表面温度130℃に設定した2本ロールにより45 分間混練を行ない、圧延冷却しパルペライザーで粉砕、マスターバッチ顔料を得た。

[0214]

ポリオール樹脂1

100部

上記マスターバッチ

8 部

帯電制御剤(オリエント化学社製 ボントロンE-84)

2部

ワックス(脂肪酸エステルワックス、融点83℃、粘度280mPa・s

9.0℃))

5

部

上記材料をミキサーで混合後、2本ロールミルで3回以上溶融混練し、混練物を

圧延冷却した。その後ジェットミルによる衝突板方式の粉砕機(I式ミル;日本ニューマチック工業社製)と旋回流による風力分級(DS分級機;日本ニューマチック工業社製)を行い、体積平均粒径5.5μmのイエロー色の着色粒子を得た。さらに、前記酸化物微粒子1を3.0wt%、一次粒子径10nmの疎水性シリカ(HDK H2000、クラリアントジャパン)を1.0wt%添加し、ヘンシェルミキサーで混合、目開き50μmの篩を通過させ凝集物を取り除く事によりイエロートナー1を得た。ワックスのトナー中での分散径は0.5μmであった。

[0215]

マゼンタトナー

水

600部

Pigment Red 57 含水ケーキ (固形分50%)

1200部

ポリオール樹脂1

1200部

上記原材料をヘンシェルミキサーにて混合し、顔料凝集体中に水が染み込んだ 混合物を得た。これをロール表面温度130℃に設定した2本ロールにより45 分間混練を行ない、圧延冷却しパルペライザーで粉砕、マスターバッチ顔料を得 た。

[0216]

ポリオール樹脂1

100部

上記マスターバッチ

8部

帯電制御剤(オリエント化学社製 ボントロンE-84)

2部

ワックス(脂肪酸エステルワックス、融点83℃、粘度280mPa·s

90°C))

5 部

上記材料をミキサーで混合後、2本ロールミルで3回以上溶融混練し、混練物を 圧延冷却した。その後ジェットミルによる衝突板方式の粉砕機(I式ミル;日本 ニューマチック工業社製)と旋回流による風力分級(DS分級機;日本ニューマ チック工業社製)を行い、体積平均粒径5.5μmのマゼンタ色の着色粒子を得 た。さらに、前記酸化物微粒子1を3.0wt%、一次粒子径10nmの疎水性シリカ(HDK H2000、クラリアントジャパン)を1.0wt%添加し、ヘンシェルミキサーで混合、目開き 50μ mの篩を通過させ凝集物を取り除く事によりマゼンタトナー1を得た。ワックスのトナー中での分散径は 0.5μ mであった。

[0217]

シアントナー

水

600部

Pigment Blue 15:3 含水ケーキ (固形分50%)

1200部

ポリオール樹脂1

1200部

上記原材料をヘンシェルミキサーにて混合し、顔料凝集体中に水が染み込んだ混合物を得た。これをロール表面温度130℃に設定した2本ロールにより45 分間混練を行ない、圧延冷却しパルペライザーで粉砕、マスターバッチ顔料を得た。

[0218]

ポリオール樹脂1

100部

上記マスターバッチ

8部

帯電制御剤(オリエント化学社製 ボントロンE-84)

宫

ワックス(脂肪酸エステルワックス、融点83℃、粘度280mPa・s

(90°C))

5部:

った。

[0219]

実施例2~7

実施例1において、表2に示す酸化物微粒子2~7を使用すること以外は実施 例1と同様にしてトナー、現像剤を作成して評価した。

[0220]

実施例8

実施例1において、樹脂をポリエステル樹脂(フマル酸、ポリオキシプロピレンー(2.2)-2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)プロパン、ポリオキシエチレンー(2.3)-2,2-ビス(4ーヒドロキシフェニル)プロパン、無水トリメリット酸から合成された樹脂、酸価;10、水酸基価;30、Mn;5000、Mw/Mn;10、Mp;9000、Tg;61°C、軟化点108°C)に変更した以外は実施例1と同様にして評価した。

[0221]

実施例9

実施例1において、評価機Bを用いた以外は同様にして評価した。

[0222]

実施例10

実施例1において、評価機Cを用いた以外は同様にして評価した。

[0223]

実施例11

実施例1において、評価機Dを用いた以外は同様にして評価した。

[0224]

実施例12

実施例1において、ワックスを加えずにトナーを製造して、かつ評価機Eを用いた以外は実施例1と同様に製造、評価した。

[0225]

比較例1~4

実施例1において、酸化物微粒子を表2の酸化物微粒子8~11を用いた以外

は実施例1と同様にしてトナー、現像剤を製造し、評価した。

[0226]

【発明の効果】

上記に記載した少なくともケイ素元素を含む酸化物微粒子よりなり、該酸化物 微粒子の一次粒子径Rが、 $30nm\sim300nm$ でかつ、Rの粒度分布の標準偏差 σ が、 $R/4 \le \sigma \le R$ の分布を持ちかつ、円形度 SF1が $100\sim130$ でかつ円形度 SF2が $100\sim125$ の実質球形であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤を用いることで、トナーを高温高温環境で保管後でも外添剤がトナー中に埋没せず、流動化剤、帯電補助剤としての機能を十分発揮しかつ、低温低温環境で保存後でも異常な帯電性上昇を抑制して安定した画質を提供でき、かつトナー転写圧縮時の凝集性、現像器内でのストレス後のトナー粒子間の付着力が適正に制御された転写性、現像性に優れた高画質の画像を形成しうることを見いだした。

[0227]

さらにトナーの転写性を改善し、文字部中抜け等の異常画像の防止、トナー転写率の向上による廃トナー量の低減、トナー消費量の低減、トナー補給性の向上によるベタ画像の均一性、転写チリ等の減少、細線再現性の向上、高温高湿、低温低湿における帯電環境安定性の向上による地肌汚れの低減、トナー飛散の防止を達成できた。さらに耐熱保存性に優れ、色再現性、色の鮮やかさ、光沢、透明性、定着性に優れた印刷物を得ることができた。

[0228]

【表1】

表1 評価結果																		
		外溪劑 埋没性	トナー 飛散	・ 中抜け	トナー	トナー 補給性	転写	細線再現性	地肌	画像温度	耐熱保 存性	透明性	色の鮮 やかさ	色再	光沢	湿带電	低温低 温帯電 安定性	定着
実施例1	Α	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	0	©	0	O	\overline{o}
実施例2	Α	Δ	O	0	0	0	0	0	O.	0	0	Ô	0	0	0	0	0	0
実施例3	Α ·	0	0	0	0	0	O	0	Ò	0	0	. 0		0	0	Δ	Δ	0
実施例4	Α	0	0	0	0	0	O	0	O	0	0	0	0	0	0	0	0	0
実施例5	Α	. 0	Q	0	0	0	O	0	O	0	0	0	0	0	0	0	0	0
実施例6	Α		0	0	Q	0	0	0	0	0	Δ	O	0	0	0	0	0	0
実施例7	Α_		0	0	0	Δ	0	0	á	0	Δ	0	O	0	0	0	·O	0
実施例8	Α.	O .	Q	0	0	0	Q	0	Q	0	0	0	0	0	0	0	O	0
実施例9	B	0	Q	Q	O .	0	Δ	0	O	©	0	O	0	0	0	Q	Q	Q
実施例10	C	0	Δ_	Q	Δ.	Q	Δ	0	O_	0	0	Ō	Q	O	0	Δ	Δ	0
実施例11			_Q_	0	Q	0	Δ	Q	Ö	0	Q	0	0	Q	0	Q	Q	0
実施例12	E	0	<u> </u>	0	Q	0	Q	O.	Q	©	Q	0	0	0	©	0	- O	0
比较例1	Α.	0	X	×	×	×	×		×	Δ	0	Δ	0	Q	Δ	×	×	×
比较例2	· A	Δ	` x	×	×	0	×	Δ	×	Δ	Δ	Δ	o	Q	0	×	X	0
比較例3	_ A	×	X	×	Q	0	Ó	, x	O	0	0	0	0	0	0	0	Ō	0
比较例4	_ A	ا	×	×	×	×	X		. X	×	Δ	Δ	Q	0	0	×		

[0229]

【表2】

表2 酸化物微粒子の製造例と実施例

	酸化物微粒子	一次粒子径 (nm)	一次粒子径の標 準偏差(nm)	円形度 SF1	円形度 SF2	元素の分 散状態
実施例1	酸化物微粒子1	110	50	120	109	均一
実施例2	酸化物微粒子2	80	70	125	121	均一
実施例3	酸化物微粒子3	170	60	128	110	不均一
実施例4	酸化物微粒子4	210	70	115	117	均一
実施例5	酸化物微粒子5	120	40	118	106	均一
実施例6	酸化物微粒子6	150	75	119	110	均一
実施例7	酸化物微粒子7	140	50	121	123	均一
比較例1	酸化物微粒子8	310	150	122	110	均一
比較例2	酸化物微粒子9	28	10	121	121	均一
比較例3	酸化物微粒子10	120	11	118	110	均一
比較例4	酸化物微粒子11	121	65	131	127	均一

【図面の簡単な説明】

【図1】

本発明のトナー、現像剤を使用する実施形態の一例を示す概略構成図である。

【図2】

本発明のトナー、現像剤を使用する実施形態の一例を示す概略構成図である。

【図3】

本発明のトナー、現像剤を使用する実施形態の一例を示す概略構成図である。

【図4】

本発明のトナー、現像剤を使用する実施形態の一例を示す概略構成図である。

【図5】

本発明のトナー、現像剤を使用する実施形態の一例を示す概略構成図である。

【図6】

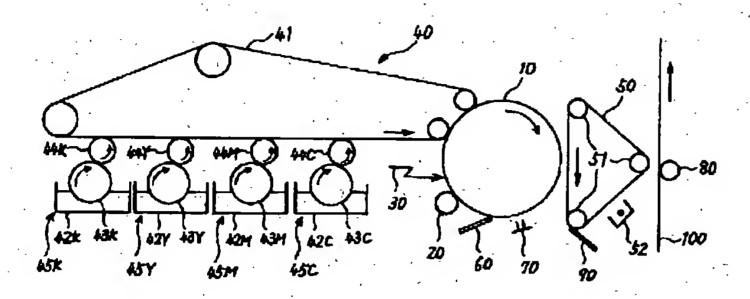
本発明のトナー、現像剤を使用する実施形態の一例を示す概略構成図である。

【符号の説明】

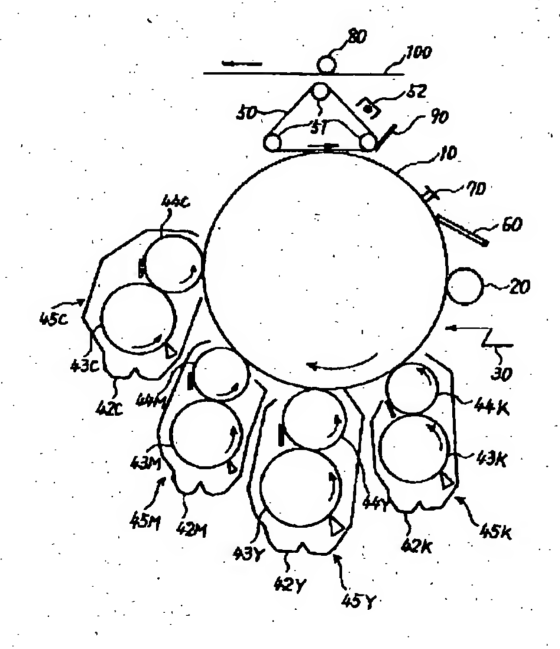
1 0	感光体
2 0	帯電ローラ
3 0	露光装置
4 0	現像装置
41	現像ベルト
4 2	現像タンク
4 3	汲み上げローラ
4 4	塗布ローラ
4 5	現像ユニット
5 0	中間転写体
5 1	懸架ローラ
5 2	コロナ帯電器
5 3	定電流源
6 0	クリーニング装置
7"0	除電ランプ
8 0	転写ローラ
9 0	クリーニング装置
1 0 0	転写紙

【書類名】図面

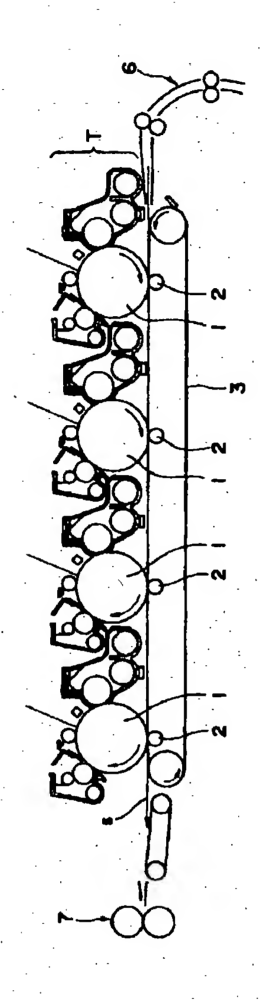
[図1]



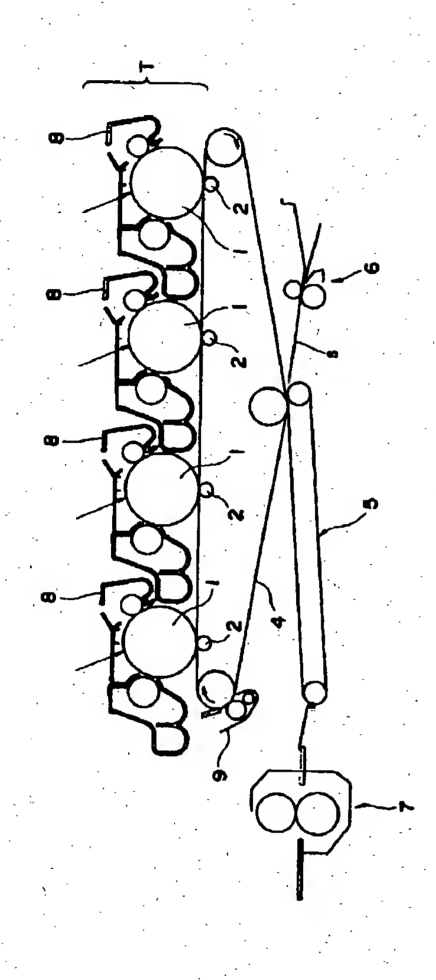
【図2】



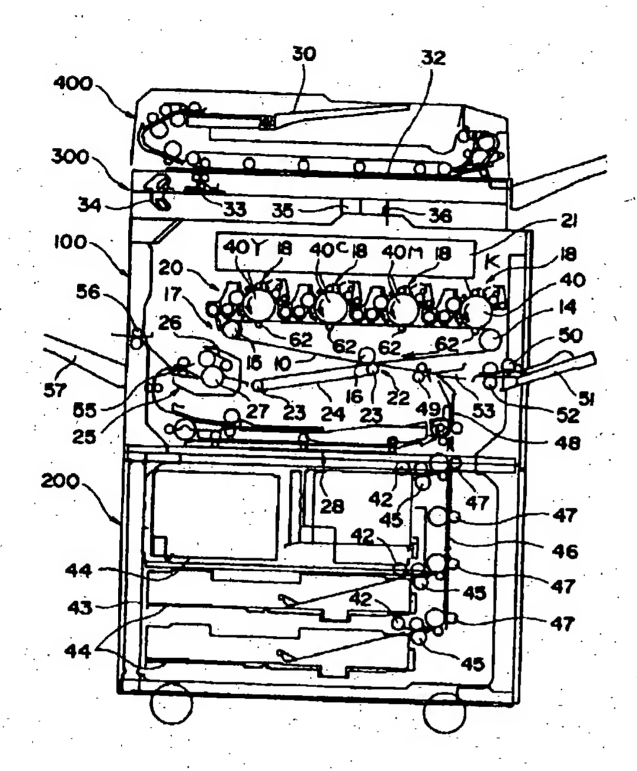
【図3】



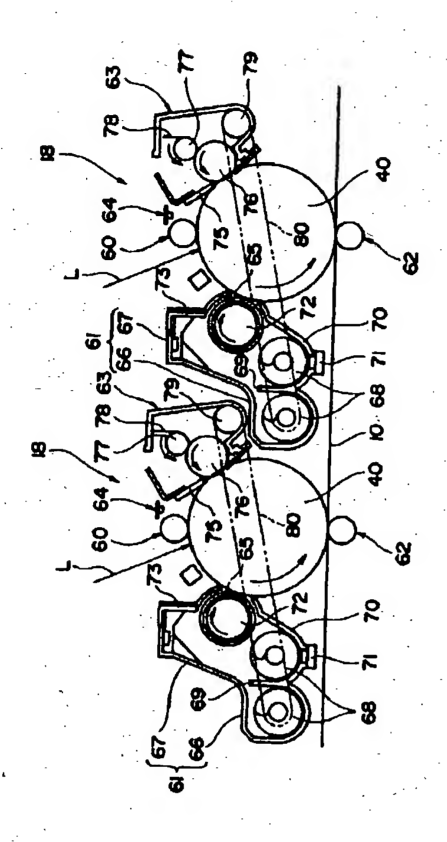
【図4】



【図5】



【図6】



【書類名】要約書

【要約】

【課題】高温高温環境で保管後の攪拌帯電下でも外添剤がトナー中に埋没せず、 流動化剤、帯電補助剤としての機能を十分に発揮し、かつ低温低温環境下で保存 後でも異常な帯電性上昇を抑制して安定した画質を発現できる、電子写真用外添 剤、それを含む電子写真用トナー、電子写真用現像剤の提供。

【解決手段】少なくともケイ素元素を含む酸化物微粒子よりなり、該酸化物微粒子の一次粒子径R(数平均)が、 $30nm\sim300nm$ でかつ、Rの粒度分布の標準偏差 σ が、R/4 $\leq \sigma \leq$ Rの分布を持ちかつ、円形度SF1が $100\sim13$ 0でかつ円形度SF2が $100\sim125$ の実質球形であることを特徴とする電子写真トナー用外添剤。

【選択図】なし



識別番号

[000006747]

1. 変更年月日 2002年 5月17日

[変更理由] 住所変更

住 所 東京都大田区中馬込1丁目3番6号

氏 名 株式会社リコー